PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2003-055335

(43) Date of publication of application: 26.02.2003

(51)Int.CI.

CO7C303/02 C07C303/22 CO7C303/38 C07C309/57 CO7C311/16 // CO7B 61/00

(21)Application number: 2001-248227

(71)Applicant: SEIKO EPSON CORP

(22)Date of filing:

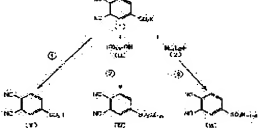
17.08.2001

(72)Inventor: TERAO KOICHI

(54) METHOD FOR PRODUCING 4-PHTHALONITRILE DERIVATIVE AND 4-PHTHALONITRILE **DERIVATIVE**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a production method by which 4-phthalonitrile derivatives can readily be obtained (synthesized) in high yield and to provide 4-phthalonitrile derivatives produced by the production method. SOLUTION: In the method for producing the 4-phthalonitrile derivatives, the 4-phthalonitrile derivative of the formula (II), the formula (IV) or the formula (VI) is obtained from a 4phthalonitrile derivative. According to the pathway (1), the derivative represented by the formula (II) can be obtained by hydrolysis of the derivative represented by the formula (I) in the presence of an acid or an alkali, and according to the pathway (2), the derivative represented by the formula (IV) can be obtained by reaction of the derivative presented by the formula (I) with an alkali represented by the formula (III), and according to the pathway (3), the derivative represented by the formula (VI) can be obtained by reaction of the derivative represented by the formula (I) with an alkali represented by the formula (V).



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.11.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The following type (I)

[Formula 1]

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] It is the following formula (II) by coming out and hydrolyzing 4-phthalonitrile derivative shown under existence of an acid or alkali. [Formula 2]

The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by coming out and obtaining 4phthalonitrile derivative shown.

[Claim 2] The temperature in the hydrolysis reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 1 which is -5-70 degrees C. [Claim 3] The time amount in the hydrolysis reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 1 or 2 which is 20 minutes -5 hours.

[Claim 4] The following type (I)

[Formula 3]

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by obtaining 4-phthalonitrile derivative which come out, and 4-phthalonitrile derivative shown and the alkali shown by the following formula (III) are made to react, and is shown by the following formula (IV).

[Formula 4]

[Formula 5] (M) SO₃(Q)_{1/n}

Q expresses an alkali-metal atom, an alkaline-earth-metal atom, or the 4th ammonium among [type (III) and a formula (IV), and n expresses the valence of Q.]

[Claim 5] The reaction temperature of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.ncipi.g.. 2/3/2006

shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 4 which is -5-70 degrees C.

[Claim 6] The reaction time of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 4 or 5 which are 0.5 - 7 hours.

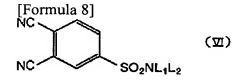
[Claim 7] The reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 4 to 6 performed under existence of water.

[Claim 8] The following type (I)

[Formula 6]
NC
NC
SO₂X

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by obtaining 4-phthalonitrile derivative which come out, and 4-phthalonitrile derivative shown and the alkali shown by the following formula (V) are made to react, and is shown by the following formula (VI).

[Formula 7] NL₁L₂-H (又)



L1 and L2 express independently a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4 among [type (V) and a formula (VI), respectively.]

[Claim 9] The reaction temperature of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (V) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 8 which is -5-70 degrees C.

[Claim 10] The reaction time of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (V) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 8 or 9 which are 1 - 24 hours.

[Claim 11] Said halogen atom is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 1 to 10 which is a chlorine atom.

[Claim 12] 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the following formula (VII) in the water organic solvent containing the inside of an acid water solution, or an acid.

[Formula 9]

[-- R expresses a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4 among a formula (VII).] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 1 to 11 which is made to react by coming out and contacting 4-phthalonitrile derivative shown and a halogen molecule, and is obtained by this.

[Claim 13] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 12 of making 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (VII) contacting, adding said halogen molecule in the water organic solvent containing the inside of said acid water solution, or said acid.

[Claim 14] Said acid is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 12 or 13 which is at least one sort in an acetic acid and a propionic acid.

[Claim 15] The organic solvent used for the water organic solvent containing said acid is the manufacture approach of a methanol, ethanol, chloroform, a methylene chloride, a carbon tetrachloride, and 4-

phthalonitrile derivative according to claim 12 to 14 that is at least one sort in dioxane.

[Claim 16] 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (VII) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 12 to 15 obtained by making 4-BUROMO phthalonitrile and the benzyl mercaptan derivative shown by the following formula (VIII) react under alkali existence. [Formula 10]

[-- R expresses the same substituent as said formula (VII) among a formula (VIII).]

[Claim 17] Said benzyl mercaptan derivative is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 16 of having Substituent R in the location of the 4th place of the benzene ring. [Claim 18] Said alkali is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 16 or 17 which is at least one sort in potassium carbonate, sodium-carbonate, sodium hydride, pyridine, 1, 8-diazabicyclo [5, 4, 0]-7-undecene, 1, and 5-diazabicyclo [4, 3, 0]-5-nonene.

[Claim 19] Said 4-BUROMO phthalonitrile is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 16 to 18 obtained from 4-BUROMO phthalic anhydride.

[Claim 20] Said 4-BUROMO phthalonitrile is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 16 to 19 which make 4-BUROMO phthalic anhydride and an amide compound react, obtain 4-BUROMO phthalimide, and said 4-BUROMO phthalimide and ammonia are subsequently made to react, obtains 4-BUROMO phthalamide, and is obtained by processing said 4-BUROMO phthalamide with a dehydrating agent after that.

[Claim 21] Said amide compound is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 20 which is a formamide.

[Claim 22] Said dehydrating agent is the manufacture approach of a thionyl chloride, a phosphorus pentaoxide, phosphorus oxychloride, phlyphosphate, triphenyl phosphine, and 4-phthalonitrile derivative according to claim 20 or 21 that is at least one sort in a phosgene.

[Claim 23] 4-phthalonitrile derivative characterized by being manufactured by the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative according to claim 1 to 22.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.*** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative, and 4-phthalonitrile derivative.

[0002]

[Description of the Prior Art] The phthalocyanine compound is widely used as current, the ink ingredient for printers, a record ingredient in an optical information record medium, etc.

[0003] As for this phthalocyanine compound, that composition (manufacture) is usually performed using the phthalonitrile derivative, the phthalic anhydride derivative, the 1 and 3-diimino iso indoline derivative, etc. [0004] And in the phthalocyanine compound, introducing a substituent to the benzene ring of a phthalocyanine frame is performed from a viewpoint which raises properties, such as solubility to near infrared ray absorbing power and various organic solvents, and weatherability, for example. In this case, the

substituent is introduced to the benzene ring of phthalonitrile or phthalic anhydride, and the corresponding phthalocyanine compound is compounded using this phthalonitrile derivative and phthalic anhydride derivative.

[0005] When compounding such a phthalonitrile derivative and a phthalic anhydride derivative, the nitration object of phthalonitrile is used as starting material, and the approach of introducing a substituent via the diazotization reaction of the amino group etc., the approach of using phthalic anhydride as a sulfonation object with concentrated sulfuric acid, and going via the sulfonation object of this phthalic anhydride, etc. are used.

[0006] However, it is not easy to introduce the target substituent [there are many production processes and] regioselectively by the manufacture approach which uses the nitration object of phthalonitrile as starting material (synthetic intermediate field), and yield is also low. Moreover, by the manufacture approach which goes via the sulfonation object of phthalic anhydride, in the process of sulfonation by concentrated sulfuric acid, a sulfone radical cannot be introduced regioselectively, namely, an isomer is intermingled, and purity becomes low. Therefore, the phthalocyanine compound finally obtained also has low yield, or turns into mixture of an isomer.

[0007] In a phthalocyanine compound, when an isomer is intermingled, the laminating of molecules is not made efficiently but there is a problem that improvement in near infrared ray absorbing power cannot be aimed at especially.

[8000]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] In order for this invention person to raise said property (especially near infrared ray absorbing power) of a phthalocyanine compound, as a result of thinking it effective to introduce a substituent into the symmetrical location of a phthalocyanine frame and repeating various examination, the phthalocyanine compound especially obtained from 4-phthalonitrile derivative found out excelling in the solubility to near infrared ray absorbing power and various organic solvents, and weatherability.

[0009] However, as mentioned above, it is very difficult to compound 4-phthalonitrile derivative, i.e., the phthalonitrile derivative which has a substituent regioselectively, by the conventional manufacture approach (manufacture).

[0010] The purpose of this invention is to offer the manufacture approach that 4-phthalonitrile derivative can be obtained with easy and high yield (compound), and 4-phthalonitrile derivative manufactured by this manufacture approach.

[0011]

[Means for Solving the Problem] Such a purpose is attained by this invention of following the (1) - (23). [0012] (1) The following type (I)

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] It is the following formula (II) by coming out and hydrolyzing 4-phthalonitrile derivative shown under existence of an acid or alkali.

[Formula 12]

The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by coming out and obtaining 4-phthalonitrile derivative shown.

[0013] (2) The temperature in the hydrolysis reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (1) which is -5-70 degrees C.

[0014] (3) The time amount in the hydrolysis reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (1) which is 20 minutes - 5 hours, or given in (2).

[0015] (4) The following type (I)

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by obtaining 4-phthalonitrile derivative which come out, and 4-phthalonitrile derivative shown and the alkali shown by the following formula (III) are made to react, and is shown by the following formula (IV).

Q expresses an alkali-metal atom, an alkaline-earth-metal atom, or the 4th ammonium among [type (III) and a formula (IV), and n expresses the valence of Q.]

[0016] (5) The reaction temperature of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (4) which is -5-70 degrees C.

[0017] (6) The reaction time of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (4) which is 0.5 - 7 hours, or given in (5).

[0018] (7) The reaction of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (III) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (4) performed under existence of water thru/or given in either of (6).

[0019] (8) The following type (I)

[Formula 16]

[-- X expresses a halogen atom among a formula (I).] The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative characterized by obtaining 4-phthalonitrile derivative which come out, and 4-phthalonitrile derivative shown and the alkali shown by the following formula (V) are made to react, and is shown by the following formula (VI).

[Formula 17]

 NL_1L_2-H (∇)

L1 and L2 express independently a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4 among [type (V) and a formula (VI), respectively.]

[0020] (9) The reaction temperature of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (V) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (8) which is -5-70 degrees C.

[0021] (10) The reaction time of 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) and the alkali shown by said formula (V) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (8) which is 1 - 24 hours, or given in (9).

[0022] (11) Said halogen atom is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (1) which is a chlorine atom thru/or given in either of (10).

[0023] (12) 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (I) is the following formula (VII) in the water organic solvent containing the inside of an acid water solution, or an acid.

[-- R expresses a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4 among a formula (VII).] The above (1) which is made to react by coming out and contacting 4-phthalonitrile derivative shown and a halogen molecule, and is obtained by this thru/or the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in either of (11).

[0024] (13) The manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (12) contacted to 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (VII), adding said halogen molecule in the water organic solvent containing the inside of said acid water solution, or said acid.

[0025] (14) Said acid is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (12) which is at least one sort in an acetic acid and a propionic acid, or given in (13).

[0026] (15) The organic solvent used for the water organic solvent containing said acid is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (12) which is at least one sort in a methanol, ethanol, chloroform, a methylene chloride, a carbon tetrachloride, and dioxane thru/or given in either of (14). [0027] (16) 4-phthalonitrile derivative shown by said formula (VII) is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (12) obtained by making 4-BUROMO phthalonitrile and the benzyl mercaptan derivative shown by the following formula (VIII) react under alkali existence thru/or given in either of (15).

[Formula 20]

[-- R expresses the same substituent as said formula (VII) among a formula (VIII).]

[0028] (17) Said benzyl mercaptan derivative is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (16) which has Substituent R in the location of the 4th place of the benzene ring. [0029] (18) Said alkali is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (16) which is at least one sort in potassium carbonate, sodium-carbonate, sodium hydride, pyridine, 1, 8-diazabicyclo [5, 4, 0]-7-undecene, 1, and 5-diazabicyclo [4, 3, 0]-5-nonene, or given in (17).

[0030] (19) Said 4-BUROMO phthalonitrile is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (16) obtained from 4-BUROMO phthalic anhydride thru/or given in either of (18).

[0031] (20) Said 4-BUROMO phthalonitrile is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (16) which make 4-BUROMO phthalic anhydride and an amide compound react, obtain 4-BUROMO phthalimide, and said 4-BUROMO phthalimide and ammonia are subsequently made to react, obtains 4-BUROMO phthalamide, and is obtained by processing said 4-BUROMO phthalamide with a dehydrating agent after that thru/or given in either of (19).

[0032] (21) Said amide compound is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative given in the above (20) which is a formamide.

[0033] (22) Said dehydrating agent is the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (20) which is at least one sort in a thionyl chloride, a phosphorus pentaoxide, phosphorus oxychloride, phlyphosphate, triphenyl phosphine, and a phosgene, or given in (21).

[0034] (23) 4-phthalonitrile derivative characterized by being manufactured by the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative the above (1) thru/or given in either of (22).

[Embodiment of the Invention] Hereafter, the suitable operation gestalt of the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative of this invention and 4-phthalonitrile derivative is explained to a detail.

[0036] 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), and a formula (VI) is compounded by each path ** as shown in the following-ization 21 - ** from 4-phthalonitrile derivative of a formula (I), i.e., 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile, respectively (manufacture).

[0037]

[Formula 21]

NC
$$(I)$$

NC (I)

NC (I)
 (I)

[0038] [0] Prepare 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)) first. [0039] Here, an example of the manufacture approach of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile is explained.

[0040] This 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be manufactured via 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) from 4-BUROMO phthalonitrile of a formula (IX), as shown in the following-ization 22. [0041]

[Formula 22]

[0042] [0-1] Obtain 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) under alkali existence first by making 4-BUROMO phthalonitrile of a formula (IX), and the benzyl mercaptan derivative of a formula (VIII) react. [0043] On the occasion of composition of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII), 4-halogenation phthalonitriles other than 4-BUROMO phthalonitrile, such as for example, 4-fluoro phthalonitrile, 4-chloro phthalonitrile, and 4-iodine phthalonitrile, can be used as the starting material.

[0044] 4-BUROMO phthalonitrile tends to control a synthetic reaction also in 4-halogenation phthalonitrile compared with the thing which introduced a reactant high fluoro radical and the reactant Krol radical extremely, or the thing which introduced the reactant low iodine radical extremely.

[0045] For this reason, 4-phthalonitrile derivative of composition (induction to a phthalonitrile derivative) of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) and a formula (I) as a result a formula (II), a formula (IV), or a formula (VI) is compoundable with easier and higher yield by using 4-BUROMO phthalonitrile as starting material.

[0046] In addition, the synthetic (manufacture) approach of 4-BUROMO phthalonitrile is explained in full detail, after finishing explanation of the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), and a formula (VI).

[0047] In the benzyl mercaptan derivative shown by said formula (VIII), Substituent R expresses a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4.

[0048] In addition, as an alkyl group of carbon numbers 3 and 4, you may be the shape of the shape of a straight chain, and branching, and annular any.

[0049] Moreover, although Substituent R may be introduced into any of the 2-6th place of the benzene ring when Substituent R is an alkyl group, being especially introduced into the 4th place is desirable. That is, it is desirable to use 4-benzyl mercaptan derivative as a benzyl mercaptan derivative of a formula (VIII) in this case.

[0050] By using the benzyl mercaptan and 4-benzyl mercaptan derivative such whose R is a hydrogen atom, the reactivity of 4-phthalonitrile derivative of the formula (VII) obtained and the halogen molecule mentioned later can be raised more.

[0051] It is what is added in order for alkali to promote a reaction in this process [0-1]. For example, potassium carbonate, a potassium hydrogencarbonate, a sodium carbonate, a sodium hydrogencarbonate, A potassium hydroxide, a sodium hydroxide, a calcium hydroxide, sodium hydride, Lithium hydride, calcium

hydride, an inorganic base like a lithium aluminum hydride, Triethylamine, tripropylamine, tributylamine, a pyridine, A piperidine, diaminoethane, diaminopropane, diamino butane, A diamino pentane, diaminohexan, a diamino octane, triethanolamine, 1, 8-diazabicyclo [5, 4, 0]-7-undecene (DBU), An organic base like 1 and 5-diazabicyclo [4, 3, 0]-5-nonene (DBN) etc. is mentioned. Also in these, it is desirable to use potassium carbonate, sodium-carbonate, sodium hydride, pyridine, 1, 8-diazabicyclo [5, 4, 0]-7-undecene, 1, and 5-diazabicyclo [4, 3, 0]-5-nonene especially. Moreover, such alkali can be used combining one sort or two sorts or more.

[0052] Especially as amount of the alkali used, although not limited, it is desirable to consider as about 1-10 mols as opposed to one mol of benzyl mercaptan derivatives, and it is more desirable to consider as about 1-5 mols. 4-BUROMO phthalonitrile and a benzyl mercaptan derivative can be made to react more efficiently in the amount-used range of such alkali.

[0053] In addition, when using an organic base, the alkali itself can also be made to serve as a reaction solvent as alkali using the excessive amount beyond said range.

[0054] Moreover, as a reaction solvent, can use said organic base and also For example, a methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, The halogenated hydrocarbon like 1,1,2,2-tetrachloroethane n-hexane, the petroleum ether, toluene, benzene, and the hydrocarbons like a xylene The ketones like an acetone, a methyl ethyl ketone, and methyl isobutyl ketone Ethyl acetate, the ester like methyl acetate, diethylether, diisopropyl ether, A tetrahydrofuran, ether like dioxane, an acetonitrile, The nitril like propionitrile, dimethylformamide, dimethylacetamide, Various organic solvents, such as hexamethylphosphoric triamide, dimethyl sulfoxide, a sulfolane, dimethoxyethane, N-methyl pyrrolidone, and 1,3-dimethyl-2-imidazolidinone, are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more.

[0055] Especially as reaction temperature, although not limited, it is desirable to consider as about 30-120 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 60-90 degrees C. In such a temperature requirement, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) can be increased.

[0056] Moreover, although reaction time also changes a little with the amount of the alkali used, reaction temperature, etc., it is desirable to consider as about 0.5 - 8 hours, and it is usually more desirable to consider as about 1 - 5 hours. In such time amount range, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) can be increased.

[0057] [0-2] Next, in the water organic solvent containing the inside of an acid water solution, or an acid, make it react by contacting 4-phthalonitrile derivative and the halogen molecule of a formula (VII), and this obtains 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)).

[0058] A halogen molecule can be used as mixture which is independent about for example, a chlorine molecule, a fluorine molecule, a bromine molecule, an iodine molecule, etc., or contains these at least one sort.

[0059] Especially as a halogen molecule, it is desirable to use a chlorine molecule. It is a gas (gas) in ordinary temperature, and a chlorine molecule has high reactivity and it is comparatively cheap. [0060] Especially 4-chloro sulfonyl phthalonitrile whose X is a chlorine atom has the outstanding reactivity also in 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile among the formula (I) obtained using chlorine gas. For this reason, in the process [1] mentioned later, 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), or a formula (VI) can be obtained with easier and higher yield by using 4-chloro sulfonyl phthalonitrile. [0061] Moreover, it is desirable to make it make 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) contact, introducing a halogen molecule into the water organic solvent containing the inside of said acid water solution, or said acid (addition). Thereby, the yield of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be increased.

[0062] Although it is suitably set up neither according to 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII), nor the class of halogen molecule and is not especially limited as amount of the halogen molecule used, it is desirable to usually consider as about 1-50 mols to one mol of 4-phthalonitrile derivatives of a formula (VII), and it is more desirable to consider as about 2-20 mols. In the amount-used range of such a halogen molecule, conversion to 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile from 4-phthalonitrile derivative of a formula (VII) can be performed more efficiently.

[0063] It is desirable for the hydrogen halide corresponding to the class of said halogen molecule besides an acetic acid, a nitric acid, and a propionic acid etc. to be mentioned, and to use at least one sort in an acetic acid and a propionic acid especially also in these, for example as an acid used for the water organic solvent containing an acid water solution or an acid. By using these acids, the solubility to the inside of the water organic solvent containing the inside of the acid water solution of 4-phthalonitrile derivative of a formula

(VII) or a halogen molecule or an acid can be raised, consequently the yield of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be increased.

[0064] As a mixing ratio with this acid, water, or a water organic solvent, it is a volume ratio (capacity factor), for example, it is desirable to carry out to 1:1 to about 10:1, and it is more desirable to carry out to 3:1 to about 7:1. By making these compounding ratios into said range, the solubility to the inside of the water organic solvent containing the inside of the acid water solution of 4-phthalonitrile derivative of a formula (I) or a halogen molecule or an acid can be raised more.

[0065] As water used for the water organic solvent containing such an acid water solution or an acid, although distilled water, ion exchange water, ultrapure water, RO water, etc. are mentioned, distilled water or ion exchange water is suitably used also in this, for example.

[0066] Moreover, it is desirable for alcohols like a methanol, ethanol, and propanol, chloroform, a methylene chloride, the hydrogen halides like a carbon tetrachloride, diethylether, diisopropyl ether, a tetrahydrofuran, ether like dioxane, etc. to be mentioned for example, and to use especially also in these as an organic solvent used for a water organic solvent, combining one sort of a methanol, ethanol, chloroform, a methylene chloride, a carbon tetrachloride, and dioxane or two sorts or more.

[0067] It is desirable to use said water at this process [0-2], as opposed to one mol of 4-phthalonitrile derivatives of a formula (VII), so that it may become two-mol or more extent, and it is more desirable to use it so that it may become about 3-25 mols. If there is too little amount of the water used, many 4-phthalonitrile derivatives of an unreacted formula (VII) may remain. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the water used exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile cannot be expected only by the amount containing the acid water solution or acid to be used of the whole water organic solvent increasing.

[0068] Although it is suitably set up according to the class of halogen molecule etc. and is not especially limited as reaction temperature, it is desirable to consider as about -10-60 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 0-40 degrees C. The yield of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be increased in such a temperature requirement.

[0069] Moreover, although reaction time (installation time to the inside of the water organic solvent containing the inside of said acid water solution of a halogen molecule or said acid) also changes a little with the amount of the halogen molecule used, reaction temperature, etc., it is desirable to consider as 20 minutes - about 5 hours, and it is usually more desirable to consider as about 0.5 - 3 hours. The yield of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be increased in such time amount range.

[0070] [1] Next, obtain 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), and a formula (VI) from 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile by each path ** - **, respectively.

[0071] In 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)), as a halogen atom, although any, such as a chlorine atom, a fluorine atom, a bromine atom, and an iodine atom, are sufficient, it is desirable that it is especially a chlorine atom. Thereby, as mentioned above, in this process [1], the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), or a formula (VI) can be increased.

[0072] Hereafter, it explains to every each path ** - **, respectively.

In [path **] path **, 4-phthalonitrile derivative of a formula (II) is obtained by hydrolyzing 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)) under existence of an acid or alkali. [0073] In the reaction of this path **, although an acid or alkali is not used as a catalyst and limited especially as the amount used, it is desirable to usually consider as about 0.001-0.2 mols to one mol of 4-halogenation sulfonyl phthalonitriles, and it is more desirable to consider as about 0.005-0.1 mols. In the amount-used range of such an acid or alkali, 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile can be hydrolyzed more efficiently.

[0074] Moreover, as an acid, a hydrochloric acid, a sulfuric acid, a nitric acid, a chloric acid, a bromic acid, etc. are mentioned, and it can use combining two of one sort or sorts or more of these, for example. [0075] On the other hand, as alkali, a sodium hydroxide, a potassium hydroxide, a calcium hydroxide, a magnesium hydroxide, etc. are mentioned, and it can use combining two of one sort or sorts or more of these, for example.

[0076] As a reaction solvent, the organic solvent containing various water, such as distilled water, ion exchange water, ultrapure water, and RO water, or such water can be used, for example.

[0077] Moreover, as an organic solvent used for the organic solvent containing water, it can use combining one sort in ethanol, a methanol, propanol, an acetone, a methyl ethyl ketone, diethylether, diisopropyl ether, a tetrahydrofuran, dioxane, benzene, toluene, a xylene, chloroform, dichloromethane, a trichloroethylene, a

carbon tetrachloride, etc., or two sorts or more, for example.

[0078] Furthermore, in this path **, it can also react into a reaction solvent by adding a correlation migration catalyst like sulfuric-acid hydrogen tetrabutylammonium, methyl-chloride trialkylammonium, and chlorination tetrabuthyl phosphonium.

[0079] Moreover, especially as amount of the water used, although not limited, it is desirable to usually consider as about 1-10 mols to one mol of 4-halogenation sulfonyl phthalonitriles, and it is more desirable to consider as about 2-5 mols. If there is too little amount of the water used, unreacted 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile may remain mostly. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the water used exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-phthalonitrile derivative of a formula (II) cannot be expected.

[0080] In addition, what is necessary is just to use the excessive amount beyond said range, in using water as a reaction solvent.

[0081] Although it is suitably set up according to the class of an acid or alkali etc. and is not especially limited as temperature (reaction temperature) in a hydrolysis reaction, it is desirable to consider as about -5-70 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 5-30 degrees C. In such a temperature requirement, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (II) can be increased. [0082] Moreover, although the time amount (reaction time) in a hydrolysis reaction also changes a little with the amount of an acid or the alkali used, reaction temperature, etc., it is desirable to consider as 20 minutes - about 5 hours, and it is usually more desirable to consider as about 0.5 - 3 hours. In such time amount range, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (II) can be increased.

[0083] In addition, such a hydrolysis reaction may be performed by any under ordinary pressure or pressurization.

[0084] In [path **] path **, 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV) is obtained by making 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)), and the alkali of a formula (III) react.

[0085] In the alkali of a formula (III), and 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV), Q expresses an alkali-metal atom, an alkaline-earth-metal atom, or the 4th ammonium, and n expresses the valence of Q.

[0086] As an alkali-metal atom, sodium, a potassium, a lithium, etc. are mentioned, for example.

[0087] As an alkaline-earth-metal atom, calcium, magnesium, etc. are mentioned, for example.

[0088] As the 4th ammonium, ammonium, monoalkyl ammonium, dialkyl ammonium, trialkylammonium, tetra-alkylammonium, mono-alkanol ammonium, JIARUKA Norian ammonium, thoria RUKANORU ammonium, tetra-alkanol ammonium, etc. are mentioned, for example.

[0089] In various alkylammonium, an alkyl group is desirable, and it considers as the thing of carbon numbers 1-4 more preferably, and in carbon numbers 1-6 and the alkylammonium which has two or more alkyl groups, even if the alkyl group is the same, they may differ. Moreover, in various alkanol ammonium, an alkanol radical is desirable, and in carbon numbers 1-6 and the alkanol ammonium which is more preferably made into the thing of carbon numbers 1-4, and has two or more alkanol radicals, even if the alkanol radical is the same, they may differ.

[0090] In addition, as a with a carbon numbers of three or more alkyl group and an alkanol radical, you may be the shape of the shape of a straight chain, and branching, and annular any.

[0091] Especially as amount of the alkali used of a formula (III), although not limited, it is desirable to consider as about 1-10 mols as opposed to one mol of 4-halogenation sulfonyl phthalonitriles, and it is more desirable to consider as about 2-7 mols. If there is too little amount of the alkali used of a formula (III), unreacted 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile may remain mostly according to the class of alkali of a formula (III) etc. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the alkali used of a formula (III) exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV) cannot be expected, but the alkali of a formula (III) may become useless.

[0092] Although it will not be especially limited as a reaction solvent if the dissolution of the alkali of a formula (III) and 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile is possible, a methanol, ethanol, propanol, an acetone, a methyl ethyl ketone, diethylether, diisopropyl ether, a tetrahydrofuran, dioxane, benzene, toluene, a xylene, chloroform, dichloromethane, a trichloroethylene, a carbon tetrachloride, etc. are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more, for example.

[0093] Moreover, it is desirable to perform the reaction of this path ** under existence of water, and it can also react by adding a correlation migration catalyst like sulfuric-acid hydrogen tetrabutylammonium, methyl-chloride trialkylammonium, and chlorination tetrabuthyl phosphonium. The reaction of 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile and the alkali of a formula (III) advances more efficiently by this,

consequently 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV) can be compounded more in a short time (manufacture).

[0094] Although it is suitably set up according to the class of alkali of a formula (III) etc. and is not especially limited as reaction temperature, it is desirable to consider as about -5-70 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 5-40 degrees C. In such a temperature requirement, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV) can be increased.

[0095] Moreover, although reaction time also changes a little with the amount of the alkali used of a formula (III), reaction temperature, etc., it is desirable to consider as about 0.5 - 7 hours, and it is usually more desirable to consider as about 1 - 5 hours. In such time amount range, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (IV) can be increased.

[0096] In [path **] path **, 4-phthalonitrile derivative of a formula (VI) is obtained by making 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile (4-phthalonitrile derivative of a formula (I)), and the alkali of a formula (V) react.

[0097] In the alkali of a formula (V), and 4-phthalonitrile derivative of a formula (VI), L1 and L2 express independently a hydrogen atom or the alkyl group of carbon numbers 1-4, respectively.

[0098] In addition, as an alkyl group of carbon numbers 3 and 4, you may be the shape of the shape of a straight chain, and branching, and annular any.

[0099] Especially as amount of the alkali used of a formula (V), although not limited, it is desirable to consider as about 10-60 mols as opposed to one mol of 4-halogenation sulfonyl phthalonitriles, and it is more desirable to consider as about 20-50 mols. If there is too little amount of the alkali used of a formula (V), unreacted 4-halogenation sulfonyl phthalonitrile may remain mostly according to the class of alkali of a formula (V) etc. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the alkali used of a formula (V) exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-phthalonitrile derivative of a formula (VI) cannot be expected, but the alkali of a formula (V) may become useless.

[0100] In addition, when using the alkali of the formula (V) of a liquid in ordinary temperature, the alkali of a formula (V) itself can also be made to serve as a reaction solvent using the excessive amount beyond said range.

[0101] Moreover, as a reaction solvent, can use the alkali of the formula (V) of a liquid in said ordinary temperature, and also For example, distilled water, ion exchange water, ultrapure water, various water like RO water, a methanol, Ethanol, propanol, an acetone, a methyl ethyl ketone, diethylether, Various organic solvents, such as diisopropyl ether, a tetrahydrofuran, dioxane, benzene, toluene, a xylene, chloroform, dichloromethane, a trichloroethylene, and a carbon tetrachloride, are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more.

[0102] Although it is suitably set up according to the class of alkali of a formula (V) etc. and is not especially limited as reaction temperature, it is desirable to consider as about -5-70 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 5-40 degrees C. In such a temperature requirement, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VI) can be increased.

[0103] Moreover, although reaction time also changes a little with the amount of the alkali used of a formula (V), reaction temperature, etc., it is desirable to consider as about 1 - 24 hours, and it is usually more desirable to consider as about 3 - 15 hours. In such time amount range, the yield of 4-phthalonitrile derivative of a formula (VI) can be increased.

[0104] 4-phthalonitrile derivative of a formula (II), a formula (IV), or a formula (VI) is compounded through an above process [0] and above [1], respectively (manufacture).

[0105] In addition, in said each process [0] and [1], after-treatment actuation of an extract, washing, recrystallization, etc. may be made to perform purification and/or isolation of each compound, respectively. Moreover, each compound (compost) obtained in said process [0-1] and [0-2] omits such after-treatment actuation if needed, and you may make it present degree process with it as it is.

[0106] 4-phthalonitrile derivative of the formula (II) compounded by this invention (manufacture), a formula (IV), and a formula (VI) is a compound useful as a raw material of a phthalocyanine compound, respectively. The phthalocyanine compound (coloring matter) manufactured using these 4-phthalonitrile derivatives is extremely excellent in various properties, such as solubility to near infrared ray absorbing power and various organic solvents, and weatherability. Especially the property of such a phthalocyanine compound is characterized by introducing into the location of the 4th place of the benzene ring a substituent which was mentioned above.

[0107] Moreover, the application of these 4-phthalonitrile derivatives does not stop at this, for example, is a compound very useful also as a raw material of various compounds, such as drugs and liquid crystal.

[0108] Now, an example of the manufacture approach of 4-BUROMO phthalonitrile of said formula (IX) is explained below.

[0109] This 4-BUROMO phthalonitrile can be manufactured from 4-BUROMO phthalic anhydride according to the scheme of the following-izing 23.

[Formula 23]

[0111] According to this manufacture approach, 4-BUROMO phthalonitrile can be manufactured with easy and high yield.

[0112] [2-0] Prepare 4-BUROMO phthalic anhydride of a formula (X) first. This 4-BUROMO phthalic anhydride is a comparatively easy and cheaply available compound. For this reason, 4-phthalonitrile derivative of 4-BUROMO phthalonitrile as a result a formula (I), a formula (II), a formula (IV), a formula (VI), and a formula (VII) can also be manufactured comparatively cheaply by using 4-BUROMO phthalic anhydride.

[0113] [2-1] Subsequently, obtain 4-BUROMO phthalimide of a formula (XI) by making 4-BUROMO phthalic anhydride and an amide compound react.

[0114] Here, by the approach of starting, although you may compound by the approach of heating 4-BUROMO phthalic anhydride in an ammonia air current, since ammonia gas is used for 4-BUROMO phthalimide, the actuation not only becomes very complicated, but it must pay careful attention to advancing actuation to insurance. Since the amide compound itself is used as a reaction solvent or it is only sufficient to add an amide compound to a reaction solvent (dissolution) so that it may mention later by using an amide compound compared with this, there are easier and an advantage that it can carry out to insurance, about the actuation.

[0115] It is desirable for a formamide, a urea, an ammonium carbonate, etc. to be mentioned and to use a formamide especially also in these as such an amide compound, for example.

[0116] A formamide is a liquid in ordinary temperature and itself can be used for it as a reaction solvent. That is, 4-BUROMO phthalic anhydride can be added in a formamide (dissolution), and these can be made to react. Thereby, separately, since it is not necessary to use a reaction solvent, there is an advantage that reduction of the time and effort in composition (manufacture) of 4-BUROMO phthalonitrile and cost can be aimed at.

[0117] Especially as amount of the amide compound used, although not limited, it is desirable to consider as about 1-10 mols as opposed to one mol of 4-BUROMO phthalic anhydride, and it is more desirable to consider as about 1.5-3 mols. If there is too little amount of the amide compound used, unreacted 4-BUROMO phthalic anhydride may remain mostly according to the class of amide compound etc. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the amide compound used exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-BUROMO phthalimide cannot be expected, but an amide compound may become useless.

[0118] In addition, what is necessary is just to use the excessive amount beyond said range, in making the amide compound itself serve as a reaction solvent.

[0119] Moreover, as a reaction solvent, a formamide (it is the amide compound of a liquid at ordinary

temperature) can be used, and also for example, benzene, toluene, a xylene, the aromatic hydrocarbon like a bromobenzene, a tetrahydrofuran, ether like dioxane, etc. are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more.

[0120] Although it is suitably set up according to the class of amide compound etc. and is not especially limited as reaction temperature, it is desirable to consider as about 60-200 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 90-160 degrees C. The yield of 4-BUROMO phthalimide can be increased in such a temperature requirement.

[0121] Moreover, although reaction time also changes a little with the amount of the amide compound used, reaction temperature, etc., it is desirable to consider as about 1 - 8 hours, and it is usually more desirable to consider as about 2 - 6 hours. The yield of 4-BUROMO phthalimide can be increased in such time amount range.

[0122] [2-2] Subsequently, obtain 4-BUROMO phthalamide of a formula (XII) by making 4-BUROMO phthalimide and ammonia react.

[0123] These are made to react to it at the reaction of this process, adding 4-BUROMO phthalimide to the ammonia liquor which dissolved ammonia in the solvent.

[0124] As a solvent which dissolves ammonia, for example, alcohols like distilled water, ion exchange water, ultrapure water, various water like RO water, a methanol, ethanol, and propanol, an acetone, a methyl ethyl ketone, ethyl acetate, a tetrahydrofuran, dimethylformamide, various organic solvents like dimethyl sulfoxide, etc. are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more.

[0125] Especially as amount of the ammonia used, although not limited, it is desirable to consider as about

5-50 mols as opposed to one mol of 4-BUROMO phthalimides, and it is more desirable to consider as about 10-20 mols. If there is too little amount of the ammonia used, many unreacted 4-BUROMO phthalimides may remain. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the ammonia used exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-BUROMO phthalamide cannot be expected.

[0126] Especially as reaction temperature, although not limited, it is desirable to consider as about -10-60 degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 0-20 degrees C. The yield of 4-BUROMO phthalamide can be increased in such a temperature requirement.

[0127] Moreover, although reaction time also changes a little with the amount of the ammonia used, reaction temperature, etc., it is desirable to consider as about 1 - 24 hours, and it is usually more desirable to consider as about 3 - 10 hours. The yield of 4-BUROMO phthalamide can be increased in such time amount range. [0128] [2-3] Subsequently, obtain 4-BUROMO phthalonitrile of a formula (IX) by processing 4-BUROMO phthalamide with a dehydrating agent.

[0129] It is desirable for a thionyl chloride, a phosphorus pentaoxide, phosphorus oxychloride, phlyphosphate, triphenyl phosphine, a phospene, an acetic anhydride, benzenesulphonyl chloride, etc. to be mentioned, and to use at least one sort in a thionyl chloride, a phosphorus pentaoxide, phosphorus oxychloride, phlyphosphate, triphenyl phosphine, and a phospene especially also in these as this dehydrating agent, for example. By using these dehydrating agents, there is an advantage that it can react with sufficient yield under comparatively mild conditions.

[0130] Especially as amount of the dehydrating agent used, although not limited, it is desirable to consider as about 1-10 mols as opposed to one mol of 4-BUROMO phthalamide, and it is more desirable to consider as about 2-4 mols. If there is too little amount of the dehydrating agent used, unreacted 4-BUROMO phthalamide may remain mostly. On the other hand, even if it makes [many] the amount of the ammonia used exceeding said upper limit, increase of the yield of more than it and 4-BUROMO phthalonitrile cannot be expected, but a dehydrating agent may become useless.

[0131] In addition, when using the dehydrating agent of a liquid in ordinary temperature, the dehydrating agent itself can also be made to serve as a reaction solvent using the excessive amount beyond said range. [0132] Moreover, as a reaction solvent, can use the dehydrating agent of a liquid in said ordinary temperature, and also For example, the halogenated hydrocarbon like a methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, and 1,1,2,2-tetrachloroethane n-hexane, the petroleum ether, toluene, benzene, and the hydrocarbons like a xylene The ketones like an acetone, a methyl ethyl ketone, and methyl isobutyl ketone Ethyl acetate, the ester like methyl acetate, diethylether, diisopropyl ether, A tetrahydrofuran, ether like dioxane, an acetonitrile, The nitril like propionitrile, dimethylformamide, dimethylacetamide, Various organic solvents, such as hexamethylphosphoric triamide, dimethyl sulfoxide, a sulfolane, dimethoxyethane, N-methyl pyrrolidone, and 1,3-dimethyl-2-imidazolidinone, are mentioned, and it can use combining 1 of sorts of these, and two sorts or more.

[0133] Especially as processing temperature, although not limited, it is desirable to consider as about -10-60

degrees C for example, and it is more desirable to consider as about 0-20 degrees C. The yield of 4-BUROMO phthalonitrile can be increased in such a temperature requirement.

[0134] In addition, you may make it keep processing temperature constant in said temperature requirement, and may make it change it if needed.

[0135] Moreover, although the processing time also changes a little with the amount of the dehydrating agent used, processing temperature, etc., it is desirable to consider as about 0.5 - 8 hours, and it is usually more desirable to consider as about 1 - 5 hours. The yield of 4-BUROMO phthalonitrile can be increased in such time amount range.

[0136] The above processes [2-1] 4-BUROMO phthalonitrile is compounded through - [2-3] (manufacture). [0137] In addition, in each process [2-1] - [2-3], after-treatment actuation of an extract, washing, recrystallization, etc. may be made to perform purification and/or isolation of each compound, respectively. Moreover, each compound (compost) obtained in each process [2-1] - [2-3] omits such after-treatment actuation if needed, and you may make it present degree process with it as it is.

[0138] As mentioned above, although explained based on the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative of this invention, and the operation gestalt of 4-phthalonitrile derivative, this invention is not limited to this.

[0139] For example, you may make it add the process of arbitration in this invention if needed.

[0140] In addition, the manufacture approach of 4-phthalonitrile derivative of this invention is applicable also to composition of for example, 3-phthalonitrile derivative, the phthalonitrile derivative which has a substituent in two or more locations.

[0141]

[Example] Next, the concrete example of this invention is explained.

[0142] (Example 1) <0> 4-BUROMO phthalonitrile was obtained as follows first.

[0143] <0-1> 90.8g (0.4 mols) of 4-BUROMO phthalic anhydride was added to formamide 450g (ten mols), it was kept at 120-130 degrees C, and was stirred for 3 hours.

[0144] After reaction termination, after cooling reaction mixture to a room temperature, the crystal which 400-mL(s)-added the methanol to this reaction mixture, and deposited was carried out the ** exception. After a small amount of methanol washed the obtained crystal, the air dried of it was carried out overnight.

[0145] This obtained the white crystal of 76.9g 4-BUROMO phthalimide (235-236 degree C of mp(s)).

[0146] <0-2> Next, it added to 28% aqueous ammonia solution 400mL small quantity every, having cooled this 4-BUROMO phthalimide 76.9g (0.34 mols), and keeping at -5-0 degree C. Then, it stirred under the room temperature overnight (8 hours).

[0147] After carrying out the depositing crystal a ** exception and washing it in order of distilled water and a methanol after reaction termination, it was made to dry using an infrared lamp under reduced pressure.

[0148] This obtained the white solid-state of 74.5g 4-BUROMO phthalamide (209-210 degree C (dec.) of mp(s)).

[0149] <0-3> Next, it was dropped at it, having applied [91.2g (0.77 mols)] it to dimethylformamide (DMF) 360mL kept at 5-10 degrees C under ice-cooling for 30 minutes, and stirred at this temperature for 1 hour.

[0150] Subsequently, it added to this solution small quantity every, having cooled 4-BUROMO phthalamide 74.5g (0.31 mols), and keeping at 0-5 degrees C. Then, it kept at 5-10 degrees C, stirred for 1 hour, and stirred under the room temperature further for 2 hours.

[0151] After pouring reaction mixture into iced water after reaction termination, carrying out the depositing crystal the ** exception and distilled water's washing, it was air-dry under the room temperature.

[0152] Recrystallization actuation from toluene and n-hexane was performed to the obtained crystal.

[0153] This obtained the white crystal of 60.0g 4-BUROMO phthalonitrile (139-143 degree C of mp(s)).

[0154] <0-4> Next, 4-BUROMO phthalonitrile 33.5g (0.16 mols) was dissolved in dimethylformamide (DMF) 325mL.

[0155] Subsequently, 44.8g (0.32 mols) of potassium carbonate and benzyl mercaptan 20.1g (0.16 mols) of the following type (VIII-1) [the inside of a formula (VIII-1) and R1=H] were added to this solution. [0156]

[Formula 24]

$$R_1$$
 \longrightarrow CH_2SH ($\Sigma II-1$)

[0157] This mixture was heated, and after keeping at 70-80 degrees C and stirring for 3 hours, it cooled to the room temperature.

[0158] Then, after pouring reaction mixture into iced water, carrying out the depositing crystal the ** exception and distilled water's washing this crystal, ventilation desiccation was carried out at 50 degrees C. Furthermore, recrystallization actuation from toluene was performed to the obtained crystal.

[0159] This obtained 4-benzyl thio phthalonitrile 34.3g of the following formula (VII-1) [the inside of a formula (VII-1), and R1=H] as a white crystal (139.5-141 degree C of mp(s)).

[0161] <0-5> Next, 4-benzyl thio phthalonitrile 25.0g (0.10 mols) was added to acetic-acid water-solution 250mL (acetic-acid 210mL+ water 40mL), and it cooled at 5-10 degrees C by the iced water bath.

[0162] Chlorine gas 22.5g (0.32 mols) was introduced into it over 1 hour, maintaining this temperature in this solution, and it stirred at this temperature after introductory termination for 1 hour. After pouring this reaction mixture into iced water and stirring it for about 1 hour, the depositing crystal was carried out the ** exception.

[0163] After washing the obtained crystal in order of water and isopropyl alcohol, ventilation desiccation of it was carried out at 40 degrees C.

[0164] thereby -- the following formula -- 4-chloro sulfonyl phthalonitrile 16.6g of (I [the inside of a formula (I) and X=Cl]) was obtained as a white crystal.

[0165]

[0166] The analytical data based on NMR and mass analysis of this 4-chloro sulfonyl phthalonitrile are shown below.

[0167] 1 H-NMR(CDCl3): 8.48(d), 8.42 (dd), 8.16 (d)

MS(m/e):226(M+)

[0168] <1> Next, it kept at 5-10 degrees C under ice-cooling to 28% aqueous ammonia solution 40mL, and 4-chloro sulfonyl phthalonitrile 4.1g (18mmol) was added small quantity every. It stirred under the room temperature after addition termination overnight (8 hours).

[0169] Subsequently, again, it cooled at 5-10 degrees C under iced water, concentrated hydrochloric acid was dropped, and pH was adjusted to 1-2. After it carried out the depositing crystal the ** exception and distilled water washed, ventilation desiccation was carried out at 50 degrees C. Recrystallization actuation from distilled water was performed to the obtained solid-state.

[0170] thereby -- the following formula -- 4-sulfonamide phthalonitrile 2.6g of (VI [the inside of a formula (VI) and L1=L2=H]) was obtained as a light yellow solid-state (187-188.5 degree C of mp(s)).

[0171]

[0172] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 4-sulfonamide phthalonitrile was 69%. [0173] (Example 2) 4-sulfonamide phthalonitrile was compounded like said example 1 except having changed the reaction condition in said process <1>, as shown below.

[0174] In said process <1>, after adding 4-chloro sulfonyl phthalonitrile to aqueous ammonia, it stirred at -5-0 degree C for 16 hours.

[0175] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 4-sulfonamide phthalonitrile was 59%.

[0176] (Example 3) said process <0-5> -- setting -- chlorine gas -- instead of -- bromine liquid -- using -- bromine liquid -- an acetic-acid water solution -- having been dropped -- things -- except -- said example 1 -- the same -- carrying out -- said formula -- 4-BUROMO sulfonyl phthalonitrile of (I [the inside of a formula (I) and X=Br]) was compounded.

[0177] 4-sulfonamide phthalonitrile was compounded like said example 1 using this 4-BUROMO sulfonyl phthalonitrile.

[0178] In addition, the yield from 4-BUROMO sulfonyl phthalonitrile of 4-sulfonamide phthalonitrile was 62%.

[0179] (Example 4) said process <0-5> -- setting -- chlorine gas -- instead of -- iodine liquid -- using -- a reaction condition -- as follows -- having changed -- except -- said example 1 -- the same -- carrying out -- said formula -- 4-iodine sulfonyl phthalonitrile of (I [the inside of a formula (I) and X=I]) was compounded. [0180] In said process <0-5>, 4-benzyl thio phthalonitrile was added to the acetic-acid water solution, and was heated at 35-40 degrees C. Maintaining this temperature for iodine liquid in this solution, it was dropped over 3 hours and stirred at this temperature after addition termination in it for 1 hour.

[0181] 4-sulfonamide phthalonitrile was compounded like said example 1 using this 4-iodine sulfonyl phthalonitrile.

[0182] In addition, the yield from 4-iodine sulfonyl phthalonitrile of 4-sulfonamide phthalonitrile was 60%. [0183] (Example 5) said process <1> -- setting -- an aqueous ammonia solution -- instead of -- 75% dimethylamine water solution 40 -- except for having used mL -- said example 1 -- the same -- carrying out -- said formula -- 4-sulfone dimethyl amide phthalonitrile of (VI) the inside of a formula (VI) and

- said formula -- 4-sulfone dimethyl amide phthalonitrile of (VI [the inside of a formula (VI) and L1=L2=CH3]) was compounded.

[0184] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 4-sulfone dimethyl amide phthalonitrile was 71%.

[0185] (Example 6) 4-chloro sulfonyl phthalonitrile was compounded like said example 1.

[0186] This 4-chloro sulfonyl phthalonitrile 4.1g (18mmol) was added to 0.01M hydrochloric-acid water-solution 50mL small quantity every. It stirred at 5-10 degrees C under ordinary pressure after addition termination for 2 hours.

[0187] The specified substance was extracted from saturation sodium chloride water-solution 50mL and dichloromethane 100mL after reaction termination, and the organic layer was condensed under reduced pressure.

[0188] This obtained 3 of the following type (II), and 2.6g of 4-dicyano benzenesulfonic acid as a white solid-state.

[0189]

[Formula 28] NC SO₃H

[0190] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid was 69%.

[0191] (Example 7) 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid was compounded like said example 6 except having changed the reaction condition, as shown below.

[0192] 4-chloro sulfonyl phthalonitrile was added to the hydrochloric-acid water solution small quantity every, and it stirred at 45-50 degrees C under ordinary pressure after addition termination for 4 hours. [0193] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid was 62%.

[0194] (Example 8) 4-chloro sulfonyl phthalonitrile was compounded like said example 1.

[0195] This 4-chloro sulfonyl phthalonitrile 4.1g (18mmol) was added to 1.0M sodium-hydroxide water-solution 40mL small quantity every. It stirred at 5-15 degrees C after addition termination for 4 hours. [0196] The specified substance was extracted from saturation sodium chloride water-solution 50mL and dichloromethane 100mL after reaction termination, and the organic layer was condensed under reduced pressure.

[0197] thereby -- the following formula -- 3 of (IV [inside [of a formula (IV)], Q=Na, n= 1]) and 4-dicyano benzenesulfonic acid sodium 2.9g was obtained as a white solid-state.
[0198]

[0199] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid sodium was 73%.

[0200] (Example 9) 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid sodium was compounded like said example 8 except having changed the reaction condition, as shown below.

[0201] 4-chloro sulfonyl phthalonitrile was added to the hydrochloric-acid water solution small quantity every, and it stirred at 50-60 degrees C under ordinary pressure after addition termination for 6 hours.

[0202] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid sodium was 65%.

[0203] (Example 10) Instead of the sodium-hydroxide water solution, the same actuation as said example 8 was performed except having used 0.5M calcium-hydroxide water-solution 40mL.

[0204] thereby -- said formula -- 3 of (IV [inside [of a formula (IV)], Q=calcium, n=2]) and 4-dicyano benzenesulfonic acid calcium 2.7g was obtained as a white solid-state.

[0205] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid calcium was 70%.

[0206] (Example 11) Instead of the sodium-hydroxide water solution, the same actuation as said example 8 was performed except having used 1.0M ammonium hydroxide water-solution 50mL.

[0207] thereby -- said formula -- 3 of (IV [inside [of a formula (IV)], Q=NH4, n= 1]) and 4-dicyano benzenesulfonic acid ammonium 2.8g was obtained as a white solid-state.

[0208] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid ammonium was 68%.

[0209] (Example 12) Instead of the sodium-hydroxide water solution, the same actuation as said example 8 was performed except having used 1.0M hydroxylation triethyl ammonium water-solution 50mL.

[0210] thereby -- said formula -- 3 of (IV [inside [of a formula (IV)], Q=(CH3CH2)3NH, n= 1]) and 4-dicyano benzenesulfonic acid triethyl ammonium 3.8g was obtained as a light yellow solid-state.

[0211] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid triethyl ammonium was 71%.

[0212] (Example 13) Instead of the sodium-hydroxide water solution, the same actuation as said example 8 was performed except having used 1.0M hydroxylation triethanol ammonium water-solution 50mL.

[0213] thereby -- said formula -- 3 of (IV [inside [of a formula (IV)], Q=(HOCH2CH2)3NH, n= 1]) and 4-dicyano benzenesulfonic acid triethanol ammonium 4.5g was obtained as a light yellow solid-state.

[0214] In addition, the yield from 4-chloro sulfonyl phthalonitrile of 3 and 4-dicyano benzenesulfonic acid triethanol ammonium was 73%.

[0215] (Example 1 of a comparison) In said process <1>, although composition of 4-sulfonamide phthalonitrile was tried like said example 1 except having used 4-mesyl phthalonitrile of the following type (XIII-1) instead of 4-chloro sulfonyl phthalonitrile, 4-sulfonamide phthalonitrile was not obtained. [0216]

[0217] (Example 2 of a comparison) In said process <1>, although composition of 4-sulfonamide phthalonitrile was tried like said example 1 except having used 4-tosyl phthalonitrile of the following type (XIII-2) instead of 4-chloro sulfonyl phthalonitrile, 4-sulfonamide phthalonitrile was not obtained. [0218]

[0219]

[Effect of the Invention] As stated above, according to this invention, 4-phthalonitrile derivative can be manufactured with easy and high yield.

[0220] Moreover, the yield of 4-phthalonitrile derivative can be raised more by choosing suitably the class, reaction temperature, and reaction time of the starting material used for a reaction.

[0221] Furthermore, said effectiveness can be further raised compounding 4-phthalonitrile derivative (4-halogenation sulfonyl phthalonitrile) shown by the formula (I) which is starting material from 4-BUROMO phthalonitrile (manufacture), and by compounding this 4-BUROMO phthalonitrile from 4-BUROMO phthalic anhydride (manufacture).

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-55335 (P2003-55335A)

(43)公開日 平成15年2月26日(2003.2.26)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)
C 0 7 C 303/02		C 0 7 C 303/02	4H006
303/22		303/22	4H039
303/38		303/38	
309/57		309/57	
311/16		311/16	
	審查請求	未請求 請求項の数23 OL	(全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2001~248227(P2001~248227)	(71)出願人 000002369	
		セイコーエブ	ソン株式会社
(22)出願日	平成13年8月17日(2001.8.17)	東京都新宿区西新宿2丁目4番1号 (72)発明者 寺尾 幸一 長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ	
		ーエプソン株	式会社内
		(74)代理人 100091292	
		弁理士 増田	達哉 (外1名)
		Fターム(参考) 4H006 AAC	01 AA02 AB76 AB84 AB92
		ACE	54 AC61 BA28 BA29 BA66
		BAG	9 BB31 BC10 BC19 BD70
	·	BEI	0 BE11 BE14 BE60
		4H039 CA8	80 CE20

(54)【発明の名称】 4-フタロニトリル誘導体の製造方法および4-フタロニトリル誘導体

(57)【要約】

【課題】4-フタロニトリル誘導体を、容易かつ高い収率で得ること(合成すること)ができる製造方法、および、この製造方法により製造された4-フタロニトリル誘導体を提供すること。

【解決手段】本発明の4-フタロニトリル誘導体の製造方法は、下記化21に示すように、式(I)の4-フタロニトリル誘導体から、式(II)、式(IV)あるいは式(VI)の4-フタロニトリル誘導体を得るものである。経路のによれば、酸またはアルカリの存在下で、加水分解することにより式(II)を、経路のによれば、式(III)のアルカリと反応させることにより式(IV)を、経路のによれば、式(V)のアルカリと反応させることにより式(VI)を、それぞれ得ることができる。【化21】

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1)

【化1】

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。] で示され る4-フタロニトリル誘導体を、酸またはアルカリの存 在下で、加水分解することにより、下記式(II) 【化2】

で示される4-フタロニトリル誘導体を得ることを特徴 とする4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項2】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体の加水分解反応における温度は、-5~70 ℃である請求項1に記載の4-フタロニトリル誘導体の 20 ロニトリル誘導体の製造方法。 製造方法。

【請求項3】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体の加水分解反応における時間は、20分~5 時間である請求項1または2に記載の4-フタロニトリ ル誘導体の製造方法。

【請求項4】 下記式(1)

[化3]

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。] で示され る4-フタロニトリル誘導体と、下記式(III)で示さ れるアルカリとを反応させ、下記式(IV)で示される4 - フタロニトリル誘導体を得ることを特徴とする4-フ タロニトリル誘導体の製造方法。

[化4]

$$(Q)_{1/0}$$
-OH (III)

[式(III)、式(IV)中、Qは、アルカリ金属原子、 アルカリ土類金属原子または第4アンモニウムを表し、 nは、Qの価数を表す。]

【請求項5】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体と、前記式(III)で示されるアルカリとの 反応温度は、-5~70℃である請求項4に記載の4-50 フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項6】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体と、前記式 (III) で示されるアルカリとの 反応時間は、0.5~7時間である請求項4または5に 記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項7】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体と、前記式(III)で示されるアルカリとの 反応は、水の存在下で行なわれる請求項4ないし6のい ずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項8】 下記式(1)

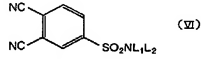
[化6]

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。]で示され る4-フタロニトリル誘導体と、下記式 (V) で示され るアルカリとを反応させ、下記式 (VI) で示される4-フタロニトリル誘導体を得ることを特徴とする4-フタ

[1E7]

NL_1L_2-H **(V**)

【化8】 NC



[式(V)、式(VI)中、L」およびL2は、それぞれ 30 独立して、水素原子または炭素数1~4のアルキル基を 表す。]

【請求項9】 前記式(1)で示される4-フタロニト リル誘導体と、前記式(V)で示されるアルカリとの反 応温度は、-5~70℃である請求項8に記載の4-フ タロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項10】 前記式(1)で示される4-フタロニ トリル誘導体と、前記式 (V) で示されるアルカリとの 反応時間は、1~24時間である請求項8または9に記 載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項11】 前記ハロゲン原子は、塩素原子である 請求項1ないし10のいずれかに記載の4-フタロニト リル誘導体の製造方法。

【請求項12】 前記式(1)で示される4-フタロニ トリル誘導体は、酸水溶液中または酸を含む含水有機溶 媒中で、下記式 (VII)

【化9】

[式 (VII) 中、Rは、水素原子または炭素数1~4の アルキル基を表す。] で示される4-フタロニトリル誘 導体と、ハロゲン分子とを接触させることにより反応さ せ、これにより得られたものである請求項1ないし11 のいずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方

【請求項13】 前記ハロゲン分子を前記酸水溶液中ま たは前記酸を含む含水有機溶媒中に添加しつつ、前記式 (VII)で示される4-フタロニトリル誘導体と接触さ せる請求項12に記載の4-フタロニトリル誘導体の製 10 造方法。

【請求項14】 前記酸は、酢酸、プロピオン酸のうち の少なくとも1種である請求項12または13に記載の 4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項15】 前記酸を含む含水有機溶媒に用いられ る有機溶媒は、メタノール、エタノール、クロロホル ム、塩化メチレン、四塩化炭素、ジオキサンのうちの少 なくとも1種である請求項12ないし14のいずれかに 記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項16】 前記式 (VII) で示される4-フタロ ニトリル誘導体は、アルカリ存在下で、4-ブロモフタ ロニトリルと、下記式 (VIII) で示されるベンジルメル カプタン誘導体とを反応させることにより得られたもの である請求項12ないし15のいずれかに記載の4-フ タロニトリル誘導体の製造方法。

【化10】

[式 (VIII) 中、Rは、前記式 (VII) と同様の置換基 を表す。]

【請求項17】 前記ベンジルメルカプタン誘導体は、 置換基Rをベンゼン環の4位の位置に有する請求項16 に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項18】 前記アルカリは、炭酸カリウム、炭酸 ナトリウム、水素化ナトリウム、ビリジン、1,8-ジ アザビシクロ[5,4,0]-7-ウンデセン、1,5 -ジアザビシクロ[4,3,0]-5-ノネンのうちの 少なくとも1種である請求項16または17に記載の4 フタロニトリル誘導体の製造方法。

【請求項19】 前記4-ブロモフタロニトリルは、4 - プロモ無水フタル酸から得られたものである請求項1 6ないし18のいずれかに記載の4-フタロニトリル誘 導体の製造方法。

【請求項20】 前記4-ブロモフタロニトリルは、4 ブロモ無水フタル酸とアミド化合物とを反応させ、4 - ブロモフタルイミドを得、次いで、前記4 - ブロモフ タルイミドとアンモニアとを反応させ、4 - ブロモフタ ルアミドを得、その後、前記4-ブロモフタルアミドを

16ないし19のいずれかに記載の4-フタロニトリル 誘導体の製造方法。

【請求項21】 前記アミド化合物は、ホルムアミドで ある請求項20に記載の4-フタロニトリル誘導体の製

【請求項22】 前記脱水剤は、塩化チオニル、五酸化 リン、オキシ塩化リン、ポリリン酸エステル、トリフェ ニルホスフィン、ホスゲンのうちの少なくとも1種であ る請求項20または21に記載の4-フタロニトリル誘 導体の製造方法。

【請求項23】 請求項1ないし22のいずれかに記載 の4-フタロニトリル誘導体の製造方法により製造され たことを特徴とする4-フタロニトリル誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、4-フタロニトリ ル誘導体の製造方法および4-フタロニトリル誘導体に 関するものである。

[0002]

【従来の技術】現在、プリンター用インク材料や、光情 報記録媒体における記録材料等としてフタロシアニン化 合物が、広く用いられている。

【0003】とのフタロシアニン化合物は、通常、フタ ロニトリル誘導体、無水フタル酸誘導体や1,3-ジイ ミノイソインドリン誘導体等を用いて、その合成(製 造)が行なわれている。

【0004】そして、フタロシアニン化合物において は、例えば、近赤外線吸収能、各種有機溶媒への溶解 性、耐候性等の特性を向上させる観点から、フタロシア 30 ニン骨格のベンゼン環に対して置換基を導入することが 行なわれている。この場合、フタロニトリルや無水フタ ル酸のベンゼン環に対して置換基を導入しておき、かか るフタロニトリル誘導体や無水フタル酸誘導体を用い て、対応するフタロシアニン化合物が合成されている。 【0005】このようなフタロニトリル誘導体や無水フ タル酸誘導体を合成する場合には、例えば、フタロニト リルのニトロ化体を出発物質として使用し、アミノ基の ジアゾ化反応等を経由して置換基を導入する方法や、無 水フタル酸を濃硫酸によりスルホン化体とし、かかる無 40 水フタル酸のスルホン化体を経由する方法等が用いられ ている。

【0006】しかしながら、フタロニトリルのニトロ化 体を出発物質(合成中間体)とする製造方法では、製造 工程数が多く、目的とする置換基を位置選択的に導入す ることが容易ではなく、収率も低い。また、無水フタル 酸のスルホン化体を経由する製造方法では、濃硫酸によ るスルホン化の工程において、位置選択的にスルホン基 を導入することができず、すなわち、異性体が混在して しまい、純度が低くなる。したがって、最終的に得られ 脱水剤で処理することにより得られたものである請求項 50 るフタロシアニン化合物も、収率が低かったり、異性体 の混合物となってしまったりする。

【0007】フタロシアニン化合物において、異性体が 混在した場合、分子同士の積層が効率よくなされず、特 に、近赤外線吸収能の向上を図ることができないという 問題がある。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、フタロシ アニン化合物の前記特性(特に、近赤外線吸収能)を向 上させるためには、フタロシアニン骨格の対称的な位置 に置換基を導入するのが有効であると考え、種々の検討 10 タロニトリル誘導体の製造方法。 を重ねた結果、特に、4-フタロニトリル誘導体から得 られたフタロシアニン化合物が、近赤外線吸収能、各種 有機溶媒への溶解性および耐候性に優れることを見い出 した。

【0009】しかしながら、前述したように、従来の製 造方法では、4-フタロニトリル誘導体、すなわち、位 置選択的に置換基を有するフタロニトリル誘導体を、合 成(製造)することが極めて困難である。

【0010】本発明の目的は、4-フタロニトリル誘導 体を、容易かつ高い収率で得ること(合成すること)が 20 アルカリ土類金属原子または第4アンモニウムを表し、 できる製造方法、および、この製造方法により製造され た4-フタロニトリル誘導体を提供するととにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記 (1)~(23)の本発明により達成される。

【0012】(1) 下記式(1)

【化11】

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。] で示され る4-フタロニトリル誘導体を、酸またはアルカリの存 在下で、加水分解することにより、下記式(II) 【化12】

で示される4-フタロニトリル誘導体を得ることを特徴 40 とする4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0013】(2) 前記式(I)で示される4-フタ ロニトリル誘導体の加水分解反応における温度は、-5 ~70℃である上記(1)に記載の4-フタロニトリル 誘導体の製造方法。

【0014】(3) 前記式(I)で示される4-フタ ロニトリル誘導体の加水分解反応における時間は、20 分~5時間である上記(1)または(2)に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0015】(4) 下記式(I)

【化13】

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。] で示され る4-フタロニトリル誘導体と、下記式(III)で示さ れるアルカリとを反応させ、下記式(IV)で示される4 -フタロニトリル誘導体を得ることを特徴とする4-フ

【化14】

$$(Q)_{1/p}$$
-OH (III)

【化15】 NC (M) SO3(Q)1/11

[式(III)、式(IV)中、Qは、アルカリ金属原子、 nは、Qの価数を表す。]

【0016】(5) 前記式(I)で示される4-フタ ロニトリル誘導体と、前記式(III)で示されるアルカ リとの反応温度は、-5~70℃である上記(4)に記 載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0017】(6) 前記式(1)で示される4-フタ ロニトリル誘導体と、前記式(III)で示されるアルカ リとの反応時間は、0.5~7時間である上記(4)ま たは(5)に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方 30 法。

【0018】(7) 前記式(I)で示される4-フタ ロニトリル誘導体と、前記式(III)で示されるアルカ リとの反応は、水の存在下で行なわれる上記(4)ない し(6)のいずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体 の製造方法。

[0019](8) 下記式(1)

【化16】

[式(I)中、Xは、ハロゲン原子を表す。]で示され る4-フタロニトリル誘導体と、下記式(V)で示され るアルカリとを反応させ、下記式 (VI) で示される4-フタロニトリル誘導体を得ることを特徴とする4-フタ ロニトリル誘導体の製造方法。

【化17】

$$NL_1L_2-H$$
 (∇)

【化18】

$$\begin{array}{c} & 7 \\ & \times \\ \text{NC} & \times \\ \\ & \times \\ & \times$$

[式 (V)、式 (VI) 中、L1 およびL2 は、それぞれ 独立して、水素原子または炭素数1~4のアルキル基を 表す。]

【0020】(9) 前記式(1)で示される4-フタ ロニトリル誘導体と、前記式 (V) で示されるアルカリ との反応温度は、-5~70℃である上記(8)に記載 10 の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0021】(10) 前記式(I)で示される4-フ タロニトリル誘導体と、前記式 (V) で示されるアルカ リとの反応時間は、1~24時間である上記(8)また は(9)に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方 法。

【0022】(11) 前記ハロゲン原子は、塩素原子 である上記(1)ないし(10)のいずれかに記載の4 -フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0023】(12) 前記式(1)で示される4-フ 20 法。 タロニトリル誘導体は、酸水溶液中または酸を含む含水 有機溶媒中で、下記式(VII)

【化19】

[式(VII)中、Rは、水素原子または炭素数1~4の アルキル基を表す。]で示される4-フタロニトリル誘 導体と、ハロゲン分子とを接触させることにより反応さ 30 せ、これにより得られたものである上記(1)ないし (11)のいずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体 の製造方法。

【0024】(13) 前記ハロゲン分子を前記酸水溶 液中または前記酸を含む含水有機溶媒中に添加しつつ、 前記式(VII)で示される4-フタロニトリル誘導体と 接触させる上記(12)に記載の4-フタロニトリル誘 導体の製造方法。

【0025】(14) 前記酸は、酢酸、プロピオン酸 のうちの少なくとも1種である上記(12)または(1 3) に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【0026】(15) 前記酸を含む含水有機溶媒に用 いられる有機溶媒は、メタノール、エタノール、クロロ ホルム、塩化メチレン、四塩化炭素、ジオキサンのうち の少なくとも1種である上記(12)ないし(14)の いずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方

【0027】(16) 前記式(VII)で示される4-フタロニトリル誘導体は、アルカリ存在下で、4-ブロ ルメルカプタン誘導体とを反応させることにより得られ たものである上記(12)ないし(15)のいずれかに 記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法。

【化20】

[式(VIII)中、Rは、前記式(VII)と同様の置換基 を表す。〕

【0028】(17) 前記ベンジルメルカプタン誘導 体は、置換基Rをベンゼン環の4位の位置に有する上記 (16) に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方 法。

【0029】(18) 前記アルカリは、炭酸カリウ ム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウム、ピリジン、 1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]-7-ウンデセ ン、1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]-5-ノネ ンのうちの少なくとも1種である上記(16)または (17) に記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方

【0030】(19) 前記4-プロモフタロニトリル は、4-ブロモ無水フタル酸から得られたものである上 記(16)ないし(18)のいずれかに記載の4-フタ ロニトリル誘導体の製造方法。

【0031】(20) 前記4-プロモフタロニトリル は、4-ブロモ無水フタル酸とアミド化合物とを反応さ せ、4-ブロモフタルイミドを得、次いで、前記4-ブ ロモフタルイミドとアンモニアとを反応させ、4-ブロ モフタルアミドを得、その後、前記4-ブロモフタルア ミドを脱水剤で処理することにより得られたものである 上記(16)ないし(19)のいずれかに記載の4-フ タロニトリル誘導体の製造方法。

【0032】(21) 前記アミド化合物は、ホルムア ミドである上記(20)に記載の4-フタロニトリル誘 導体の製造方法。

【0033】(22) 前記脱水剤は、塩化チオニル、 五酸化リン、オキシ塩化リン、ポリリン酸エステル、ト リフェニルホスフィン、ホスゲンのうちの少なくとも1 種である上記(20)または(21)に記載の4-フタ 40 ロニトリル誘導体の製造方法。

【0034】(23) 上記(1)ないし(22)のい ずれかに記載の4-フタロニトリル誘導体の製造方法に より製造されたことを特徴とする4-フタロニトリル誘

[0035]

【発明の実施の形態】以下、本発明の4-フタロニトリ ル誘導体の製造方法および4-フタロニトリル誘導体の 好適な実施形態について詳細に説明する。

【0036】式(II)、式(IV) および式(VI) の4-モフタロニトリルと、下記式(VIII)で示されるベンジ 50 フタロニトリル誘導体は、それぞれ、例えば、下記化2

1に示すような各経路Φ~Φにより、式(I)の4-フ * [0037] タロニトリル誘導体、すなわち、4-ハロゲン化スルホ 【化21】 ニルフタロニトリルから合成(製造)される。

9

【0038】[0] まず、4-ハロゲン化スルホニル フタロニトリル (式(1)の4-フタロニトリル誘導 体)を用意する。

【0039】 ここで、4-ハロゲン化スルホニルフタロ ニトリルの製造方法の一例について説明する。

【0040】 この4-ハロゲン化スルホニルフタロニト※

※リルは、例えば、下記化22に示すように、式(IX)の 4-ブロモフタロニトリルから、式(VII)の4-フタ ロニトリル誘導体を経由して製造することができる。

[0041] 【化22】

20

【0042】[0-1] まず、アルカリ存在下で、式 (IX) の4 - ブロモフタロニトリルと、式 (VIII) のべ ンジルメルカプタン誘導体とを反応させることにより、 式(VII)の4-フタロニトリル誘導体を得る。

【0043】式 (VII) の4-フタロニトリル誘導体の

合成に際し、その出発物質としては、4-ブロモフタロ ニトリルの他に、例えば、4-フルオロフタロニトリ ル、4-クロロフタロニトリル、4-ヨードフタロニト リル等の4-ハロゲン化フタロニトリルを用いることが 50 できる。

【0044】4 - ブロモフタロニトリルは、4 - ハロゲン化フタロニトリルの中でも、極めて反応性の高いフルオロ基やクロル基を導入したもの、あるいは、極めて反応性の低いヨード基を導入したものに比べて、合成反応を制御しやすいものである。

【0045】とのため、出発物質として、4-ブロモフタロニトリルを用いることにより、式(VII)および式(1)の4-フタロニトリル誘導体の合成(フタロニトリル誘導体への誘導)、延いては、式(II)、式(IV)あるいは式(VI)の4-フタロニトリル誘導体の合成を、より容易かつより高い収率で行なうことができる。【0046】なお、4-ブロモフタロニトリルの合成(製造)方法については、式(II)、式(IV)および式(VI)の4-フタロニトリル誘導体の製造方法の説明を終えた後に詳述する。

【0047】前記式(VIII)で示されるベンジルメルカ プタン誘導体において、置換基Rは、水素原子または炭 素数1~4のアルキル基を表す。

【0048】なお、炭素数3、4のアルキル基としては、直鎖状、分枝状、環状のいずれであってもよい。

【0049】また、置換基Rがアルキル基の場合、置換基Rは、ベンゼン環の2~6位のいずれに導入されていてもよいが、特に、4位に導入されているのが好ましい。すなわち、この場合、式(VIII)のベンジルメルカプタン誘導体としては、4 -ベンジルメルカプタン誘導体を用いるのが好ましい。

【0050】 このようなRが水素原子であるベンジルメルカプタンや4ーベンジルメルカプタン誘導体を用いることにより、得られる式 (VII) の4ーフタロニトリル誘導体と、後述するハロゲン分子との反応性をより向上 30させることができる。

【0051】本工程[0-1]において、アルカリは、 反応を促進させるために添加されるものであり、例え ば、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウ ム、炭酸水素ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナト リウム、水酸化カルシウム、水素化ナトリウム、水素化 リチウム、水素化カルシウム、水素化アルミニウムリチ ウムのような無機塩基、トリエチルアミン、トリプロピ ルアミン、トリプチルアミン、ビリジン、ピペリジン、 ジアミノエタン、ジアミノプロパン、ジアミノブタン、 ジアミノペンタン、ジアミノヘキサン、ジアミノオクタ ン、トリエタノールアミン、1,8-ジアザビシクロ [5, 4, 0] -7-ウンデセン (DBU) 、1, 5-ジアザビシクロ[4,3,0]-5-ノネン(DBN) のような有機塩基等が挙げられ、これらの中でも、特 に、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウ ム、ピリジン、1,8-ジアザビシクロ[5,4,0] -7-ウンデセン、1,5-ジアザビシクロ[4,3, 0]-5-ノネンを用いるのが好ましい。また、これら ることができる。

【0052】アルカリの使用量としては、特に限定されないが、ベンジルメルカプタン誘導体1モルに対して、例えば、1~10モル程度とするのが好ましく、1~5モル程度とするのがより好ましい。このようなアルカリの使用量範囲において、4ーブロモフタロニトリルとベンジルメルカプタン誘導体とを、より効率よく反応させることができる。

12

【0053】なお、アルカリとして、有機塩基を使用す 10 る場合には、前記範囲を超えた過剰量を用いて、アルカ リ自体に反応溶媒を兼ねさせることもできる。

【0054】また、反応溶媒としては、前記有機塩基を 用いることができる他、例えば、塩化メチレン、クロロ ホルム、1、2-ジクロロエタン、1、1、2、2-テ トラクロロエタンのようなハロゲン化炭化水素類、n-ヘキサン、石油エーテル、トルエン、ベンゼン、キシレ ンのような炭化水素類、アセトン、メチルエチルケト ン、メチルイソブチルケトンのようなケトン類、酢酸エ チル、酢酸メチルのようなエステル類、ジエチルエーテ 20 ル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサンのようなエーテル類、アセトニトリル、プロピ オニトリルのようなニトリル類、ジメチルホルムアミ ド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン酸トリア ミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ジメトキシ エタン、N-メチルピロリドン、1,3-ジメチル-2 - イミダゾリジノン等の各種有機溶媒が挙げられ、これ らのうちの1種または2種以上を組み合わせて用いると とができる。

【0055】反応温度としては、特に限定されないが、例えば、30~120℃程度とするのが好ましく、60~90℃程度とするのがより好ましい。このような温度範囲において、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させることができる。

【0056】また、反応時間も、アルカリの使用量、反応温度等により若干異なるが、通常、0.5~8時間程度とするのが好ましく、1~5時間程度とするのがより好ましい。このような時間範囲において、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させることができる。

40 【0057】[0-2] 次に、酸水溶液中または酸を含む含水有機溶媒中で、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体と、ハロゲン分子とを接触させることにより反応させ、これにより、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル(式(I)の4-フタロニトリル誘導体)を得る。

【0058】ハロゲン分子は、例えば、塩素分子、フッ素分子、臭素分子、ヨウ素分子等を単独で、あるいは、 これらの少なくとも1種を含む混合物として用いること ができる。

のアルカリは、1種または2種以上を組み合わせて用い 50 【0059】特に、ハロゲン分子としては、塩素分子を

用いるのが好ましい。塩素分子は、常温で気体(ガス状)であり、反応性が高く、かつ、比較的安価である。【0060】塩素ガスを用いて得られる式(I)中、Xが塩素原子である4-クロロスルホニルフタロニトリルは、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの中でも、特に優れた反応性を有している。このため、4-クロロスルホニルフタロニトリルを用いることにより、後述する工程[1]において、式(II)、式(IV)あるいは式(VI)の4-フタロニトリル誘導体を、より容易かつより高い収率で得ることができる。

【0061】また、ハロゲン分子は、前記酸水溶液中または前記酸を含む含水有機溶媒中に導入(添加)しつつ、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体に接触させるようにするのが好ましい。これにより、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの収量を増大させることができる。

【0062】ハロゲン分子の使用量としては、式(VI I)の4-フタロニトリル誘導体やハロゲン分子の種類等により適宜設定されるものであり、特に限定されないが、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体1モルに対して、通常、1~50モル程度とするのが好ましく、2~20モル程度とするのがより好ましい。このようなハロゲン分子の使用量範囲において、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体から4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルへの変換を、より効率よく行なうことができる。

【0063】酸水溶液または酸を含む含水有機溶媒に用いる酸としては、例えば、酢酸、硝酸、プロビオン酸の他、前記ハロゲン分子の種類に対応したハロゲン化水素等が挙げられ、これらの中でも、特に、酢酸、プロビオ 30ン酸のうちの少なくとも1種を用いるのが好ましい。これらの酸を用いることにより、式 (VII) の4-フタロニトリル誘導体やハロゲン分子の酸水溶液中または酸を含む含水有機溶媒中への溶解度を向上させることができ、その結果、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの収量を増大させることができる。

【0064】この酸と水または含水有機溶媒との混合比としては、容積比(容量比)で、例えば、1:1~10:1程度とするのが好ましく、3:1~7:1程度とするのがより好ましい。これらの配合比を前記範囲とすることにより、式(I)の4-フタロニトリル誘導体やハロゲン分子の酸水溶液中または酸を含む含水有機溶媒中への溶解度をより向上させることができる。

【0065】このような酸水溶液または酸を含む含水有機溶媒に用いられる水としては、例えば、蒸留水、イオン交換水、超純水、RO水等が挙げられるが、この中でも、蒸留水またはイオン交換水が好適に使用される。

【0066】また、含水有機溶媒に用いられる有機溶媒 【0073】本経路**の**の反応において、酸またはアルカとしては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノ リは、触媒として使用されるものであり、その使用量とールのようなアルコール類、クロロホルム、塩化メチレ 50 しては、特に限定されないが、4-ハロゲン化スルホニ

ン、四塩化炭素のようなハロゲン化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類等が挙げられ、これらの中でも、特に、メタノール、エタノール、クロロホルム、塩化メチレン、四塩化炭素、ジオキサンの1種または2種以上を組み合わせて用いるのが好ましい。

14

【0067】本工程[0-2]では、前記水を、式(VII)の4-フタロニトリル誘導体1モルに対して、例えば、2モル以上程度となるように使用するのが好ましく、3~25モル程度となるように使用するのがより好ましい。水の使用量が少なすぎると、未反応の式(VII)の4-フタロニトリル誘導体が多く残存する場合がある。一方、水の使用量を、前記上限値を超えて多くしても、使用する酸水溶液または酸を含む含水有機溶媒の全体量が増大するだけで、それ以上、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの収量の増大は見込めない。

【0068】反応温度としては、ハロゲン分子の種類等により適宜設定され、特に限定されないが、例えば、-10~60℃程度とするのが好ましく、0~40℃程度 とするのがより好ましい。このような温度範囲において、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの収量を 増大させることができる。

【0069】また、反応時間(ハロゲン分子の前記酸水溶液中または前記酸を含む含水有機溶媒中への導入時間)も、ハロゲン分子の使用量、反応温度等により若干異なるが、通常、20分~5時間程度とするのが好ましく、0.5~3時間程度とするのがより好ましい。このような時間範囲において、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの収量を増大させることができる。

【0070】[1] 次に、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルから、各経路Φ~③により、式(II)、式(IV) および式(VI) の4-フタロニトリル誘導体を、それぞれ得る。

【0071】4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル(式(I)の4-フタロニトリル誘導体)において、ハロゲン原子としては、塩素原子、フッ素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のいずれでもよいが、特に塩素原子であるのが好ましい。これにより、前述したように、本工程[1]において、式(II)、式(IV)あるいは式(VI)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させることができる。

【 0 0 7 2 】以下、各経路**①**~③ごとに、それぞれ説明 する。

[経路Φ] 経路Φでは、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル(式(I)の4-フタロニトリル誘導体)を、酸またはアルカリの存在下で、加水分解することにより、式(II)の4-フタロニトリル誘導体を得る。 【0073】本経路Φの反応において、酸またはアルカリは、触媒として使用されるものであり、その使用量と ルフタロニトリル1 モルに対して、通常、0.001~0.2 モル程度とするのが好ましく、0.005~0.1 モル程度とするのがより好ましい。このような酸またはアルカリの使用量範囲において、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルの加水分解をより効率よく行なうことができる。

【0074】また、酸としては、例えば、塩酸、硫酸、硝酸、塩素酸、臭素酸等が挙げられ、これらのうちの、1種または2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0075】一方、アルカリとしては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化セグネシウム等が挙げられ、これらのうちの、1種または2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0076】反応溶媒としては、例えば、蒸留水、イオン交換水、超純水、RO水等の各種水、あるいは、このような水を含む有機溶媒を用いることができる。

【0077】また、水を含む有機溶媒に用いられる有機溶媒としては、例えば、エタノール、メタノール、プロパノール、アセトン、メチルエチルケトン、ジエチルエ 20ーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロホルム、ジクロロメタン、トリクロロエチレン、四塩化炭素等のうちの1種または2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0078】さらに、本経路のでは、反応溶媒中に、硫酸水素テトラブチルアンモニウム、塩化メチルトリアルキルアンモニウム、および、塩化テトラブチルホスホニウムのような相関移動触媒を添加して反応を行うこともできる。

【0079】また、水の使用量としては、特に限定されないが、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル1モルに対して、通常、1~10モル程度とするのが好ましく、2~5モル程度とするのがより好ましい。水の使用量が少なすぎると、未反応の4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルが多く残存する場合がある。一方、水の使用量を、前記上限値を超えて多くしても、それ以上、式(II)の4-フタロニトリル誘導体の収量の増大が見込めない。

【0080】なお、反応溶媒として水を用いる場合には、前記範囲を超えた過剰量を用いるようにすればよい

【0081】加水分解反応における温度(反応温度)としては、酸またはアルカリの種類等により適宜設定され、特に限定されないが、例えば、-5~70℃程度とするのが好ましく、5~30℃程度とするのがより好ましい。このような温度範囲において、式(II)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させることができる。【0082】また、加水分解反応における時間(反応時間)も、酸またはアルカリの使用量、反応温度等により50

若干異なるが、通常、20分~5時間程度とするのが好ましく、0.5~3時間程度とするのがより好ましい。 このような時間範囲において、式(II)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させることができる。

【0083】なお、とのような加水分解反応は、常圧下 または加圧下のいずれで行なってもよい。

【0084】 [経路②] 経路②では、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル(式(I)の4-フタロニトリル誘導体)と、式(III) のアルカリとを反応させるこ10 とにより、式(IV)の4-フタロニトリル誘導体を得る。

【0085】式(III)のアルカリおよび式(IV)の4 ーフタロニトリル誘導体において、Qは、アルカリ金属 原子、アルカリ土類金属原子または第4アンモニウムを 表し、nは、Qの価数を表す。

【0086】アルカリ金属原子としては、例えば、ナトリウム、カリウム、リチウム等が挙げられる。

【0087】アルカリ土類金属原子としては、例えば、 カルシウム、マグネシウム等が挙げられる。

【0088】第4アンモニウムとしては、例えば、アン モニウム、モノアルキルアンモニウム、ジアルキルアン モニウム、トリアルキルアンモニウム、テトラアルキル アンモニウム、モノアルカノールアンモニウム、ジアル カノールアンモニウム、トリアルカノールアンモニウ ム、テトラアルカノールアンモニウム等が挙げられる。 【0089】各種アルキルアンモニウムにおいて、アル キル基は、好ましくは炭素数1~6、より好ましくは炭 素数1~4のものとされ、複数のアルキル基を有するア ルキルアンモニウムにおいて、アルキル基は、同一であ 30 っても、異なっていてもよい。また、各種アルカノール アンモニウムにおいて、アルカノール基は、好ましくは 炭素数1~6、より好ましくは炭素数1~4のものとさ れ、複数のアルカノール基を有するアルカノールアンモ ニウムにおいて、アルカノール基は、同一であっても、 異なっていてもよい。

【0090】なお、炭素数3以上のアルキル基、アルカノール基としては、直鎖状、分枝状、環状のいずれであってもよい。

【0091】式(III)のアルカリの使用量としては、40 特に限定されないが、4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリル1モルに対して、例えば、1~10モル程度とするのが好ましく、2~7モル程度とするのがより好ましい。式(III)のアルカリの使用量が少なすぎると、式(III)のアルカリの種類等によっては、未反応の4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルが多く残存する場合がある。一方、式(III)のアルカリの使用量を、前記上限値を超えて多くしても、それ以上、式(IV)の4-フタロニトリル誘導体の収量の増大が見込めず、式(III)のアルカリが無駄になる場合がある。

0 【0092】反応溶媒としては、式(III)のアルカリ

2/

および4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルを溶解 可能なものであれば、特に限定されないが、例えば、メ タノール、エタノール、プロパノール、アセトン、メチ ルエチルケトン、ジエチルエーテル、ジイソプロビルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベンゼン、 トルエン、キシレン、クロロホルム、ジクロロメタン、 トリクロロエチレン、四塩化炭素等が挙げられ、これら のうちの1種または2種以上を組み合わせて用いること ができる。

なうのが好ましく、硫酸水素テトラブチルアンモニウ ム、塩化メチルトリアルキルアンモニウム、および、塩 化テトラブチルホスホニウムのような相関移動触媒を添 加して反応を行うこともできる。これにより、4-ハロ ゲン化スルホニルフタロニトリルと式 (III) のアルカ リとの反応がより効率よく進行し、その結果、より短時 間で式(IV)の4-フタロニトリル誘導体を合成(製 造) することができる。

【0094】反応温度としては、式(III)のアルカリ えば、-5~70℃程度とするのが好ましく、5~40 ℃程度とするのがより好ましい。 このような温度範囲に おいて、式(IV)の4-フタロニトリル誘導体の収置を 増大させることができる。

【0095】また、反応時間も、式(III)のアルカリ の使用量、反応温度等により若干異なるが、通常、0. 5~7時間程度とするのが好ましく、1~5時間程度と するのがより好ましい。このような時間範囲において、 式(IV)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させ ることができる。

【0096】[経路3]経路3では、4-ハロゲン化ス ルホニルフタロニトリル (式(1)の4-フタロニトリ ル誘導体)と、式(V)のアルカリとを反応させること により、式(VI)の4-フタロニトリル誘導体を得る。 【0097】式 (V) のアルカリおよび式 (VI) の4-フタロニトリル誘導体において、L」およびL。は、そ れぞれ独立して、水素原子または炭素数1~4のアルキ ル基を表す。

【0098】なお、炭素数3、4のアルキル基として は、直鎖状、分枝状、環状のいずれであってもよい。 【0099】式(V)のアルカリの使用量としては、特 に限定されないが、4-ハロゲン化スルホニルフタロニ トリル1モルに対して、例えば、10~60モル程度と するのが好ましく、20~50モル程度とするのがより 好ましい。式(V)のアルカリの使用量が少なすぎる と、式(V)のアルカリの種類等によっては、未反応の 4-ハロゲン化スルホニルフタロニトリルが多く残存す る場合がある。一方、式 (V) のアルカリの使用量を、 前記上限値を超えて多くしても、それ以上、式 (VI) の (V) のアルカリが無駄になる場合がある。

【0100】なお、常温で液体の式(V)のアルカリを 用いる場合には、前記範囲を超えた過剰量を用いて、式 (V) のアルカリ自体に反応溶媒を兼ねさせることもで きる。

【0101】また、反応溶媒としては、前記常温で液体 の式(V)のアルカリを用いることができる他、例え ば、蒸留水、イオン交換水、超純水、RO水のような各 種水、メタノール、エタノール、プロパノール、アセト 【0093】また、本経路②の反応は、水の存在下で行 10 ン、メチルエチルケトン、ジエチルエーテル、ジイソプ ロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベ ンゼン、トルエン、キシレン、クロロホルム、ジクロロ メタン、トリクロロエチレン、四塩化炭素等の各種有機 溶媒が挙げられ、これらのうちの1種または2種以上を 組み合わせて用いることができる。

【0102】反応温度としては、式(V)のアルカリの 種類等により適宜設定され、特に限定されないが、例え ば、-5~70 C程度とするのが好ましく、5~40 C 程度とするのがより好ましい。このような温度範囲にお の種類等により適宜設定され、特に限定されないが、例 20 いて、式 (VI) の4-フタロニトリル誘導体の収量を増 大させることができる。

> 【0103】また、反応時間も、式(V)のアルカリの 使用量、反応温度等により若干異なるが、通常、1~2 4時間程度とするのが好ましく、3~15時間程度とす るのがより好ましい。このような時間範囲において、式 (VI)の4-フタロニトリル誘導体の収量を増大させる ことができる。

【0104】以上のような工程[0]および[1]を経 て、式(II)、式(IV) あるいは式(VI) の4 - フタロ 30 ニトリル誘導体が、それぞれ合成(製造)される。

【0105】なお、前記各工程[0]および[1]にお いては、それぞれ、例えば、抽出、洗浄、再結晶等の後 処理操作により、各化合物の精製および/または単離を 行なうようにしてもよい。また、前記工程[0-1]お よび[0-2]において得られた各化合物(合成物) は、このような後処理操作を、必要に応じて省略し、そ のまま次工程に供するようにしてもよい。

【0106】本発明により合成(製造)される式(I I)、式(IV) および式(VI) の4-フタロニトリル誘 40 導体は、それぞれ、フタロシアニン化合物の原材料とし て有用な化合物である。これらの4-フタロニトリル誘 導体を用いて製造されたフタロシアニン化合物 (色素) は、近赤外線吸収能、各種有機溶媒への溶解性、耐候性 等の各種特性に極めて優れるものである。このようなフ タロシアニン化合物の特性は、特に、ベンゼン環の4位 の位置に、前述したような置換基が導入されていること により、特徴づけられている。

【0107】また、これらの4-フタロニトリル誘導体 の用途は、これに止まらず、例えば、医薬品、液晶等の 4-フタロニトリル誘導体の収量の増大が見込めず、式 50 各種化合物の原材料としても極めて有用な化合物であ

19

る。

【0108】さて、次に、前記式 (IX) の4-ブロモフ タロニトリルの製造方法の一例について説明する。

【0109】この4-ブロモフタロニトリルは、例え *

*ば、4-ブロモ無水フタル酸から、下記化23のスキー ムに従って製造することができる。

[0110]

【化23】

ニトリルを、容易かつ高い収率で製造することができ る。

【0112】[2-0] まず、式(X)の4-ブロモ 無水フタル酸を用意する。との4-ブロモ無水フタル酸 は、比較的容易かつ安価に入手可能な化合物である。と のため、4-ブロモ無水フタル酸を用いることにより、 4-ブロモフタロニトリル、延いては、式(1)、式 (II)、式(IV)、式(VI) および式(VII) の4-フ タロニトリル誘導体も比較的安価に製造することができ

【0113】[2-1] 次いで、4-ブロモ無水フタ ル酸と、アミド化合物とを反応させることにより、式 (XI) の4 - プロモフタルイミドを得る。

【0114】 ここで、4 - ブロモフタルイミドは、4 -ブロモ無水フタル酸をアンモニア気流中で加熱する方法 により合成してもよいが、かかる方法では、アンモニア ガスを用いるため、その操作が極めて煩雑となるばかり でなく、安全に操作を進めるのに細心の注意を払わなけ ればならない。これに比べ、アミド化合物を用いること により、後述するように、アミド化合物自体を反応溶媒 40 として用いたり、アミド化合物を反応溶媒に添加(溶 解) するだけで足りるので、その操作を、より容易かつ 安全に行なうことができるという利点がある。

【0115】このようなアミド化合物としては、例え ば、ホルムアミド、尿素、炭酸アンモニウム等が挙げら れ、これらの中でも、特に、ホルムアミドを用いるのが 好ましい。

【0116】ホルムアミドは、常温で液体であり、それ 自体を反応溶媒として用いることができる。すなわち、 ホルムアミド中に4-ブロモ無水フタル酸を添加(溶

【0111】この製造方法によれば、4-ブロモフタロ 20 解)して、これらを反応させることができる。これによ り、別途、反応溶媒を用いる必要がないので、4-ブロ モフタロニトリルの合成(製造)における手間とコスト の低減を図ることができるという利点がある。

> 【0117】アミド化合物の使用量としては、特に限定 されないが、4-ブロモ無水フタル酸1モルに対して、 例えば、1~10モル程度とするのが好ましく、1.5 ~3 モル程度とするのがより好ましい。アミド化合物の 使用量が少なすぎると、アミド化合物の種類等によって は、未反応の4-プロモ無水フタル酸が多く残存する場 30 合がある。一方、アミド化合物の使用量を、前記上限値 を超えて多くしても、それ以上、4-ブロモフタルイミ ドの収量の増大が見込めず、アミド化合物が無駄になる 場合がある。

【0118】なお、アミド化合物自体に、反応溶媒を兼 ねさせる場合には、前記範囲を超えた過剰量を用いるよ うにすればよい。

【0119】また、反応溶媒としては、ホルムアミド (常温で液体のアミド化合物)を用いることができる 他、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、ブロモベ ンゼンのような芳香族炭化水素類、テトラヒドロフラ ン、ジオキサンのようなエーテル類等が挙げられ、これ らのうちの1種または2種以上を組み合わせて用いると とができる。

【0120】反応温度としては、アミド化合物の種類等 により適宜設定され、特に限定されないが、例えば、6 0~200℃程度とするのが好ましく、90~160℃ 程度とするのがより好ましい。このような温度範囲にお いて、4-ブロモフタルイミドの収量を増大させること ができる。

50 【0121】また、反応時間も、アミド化合物の使用

22

量、反応温度等により若干異なるが、通常、1~8時間 程度とするのが好ましく、2~6時間程度とするのがよ り好ましい。とのような時間範囲において、4-ブロモ フタルイミドの収量を増大させることができる。

【0122】[2-2] 次いで、4-ブロモフタルイ ミドと、アンモニアとを反応させることにより、式(XI I) の4-プロモフタルアミドを得る。

【0123】本工程の反応では、アンモニアを溶媒に溶 解したアンモニア溶液に、4-ブロモフタルイミドを添 加しつつ、とれらを反応させる。

【0124】アンモニアを溶解する溶媒としては、例え ば、蒸留水、イオン交換水、超純水、RO水のような各 種水、メタノール、エタノール、プロパノールのような アルコール類、アセトン、メチルエチルケトン、酢酸エ チル、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジ メチルスルホキシドのような各種有機溶媒等が挙げら れ、これらのうちの1種または2種以上を組み合わせて 用いることができる。

【0125】アンモニアの使用量としては、特に限定さ えば、5~50モル程度とするのが好ましく、10~2 0 モル程度とするのがより好ましい。アンモニアの使用 量が少なすぎると、未反応の4-ブロモフタルイミドが 多く残存する場合がある。一方、アンモニアの使用量 を、前記上限値を超えて多くしても、それ以上、4-ブ ロモフタルアミドの収量の増大が見込めない。

【0126】反応温度としては、特に限定されないが、 例えば、-10~60℃程度とするのが好ましく、0~ 20℃程度とするのがより好ましい。このような温度範 囲において、4-ブロモフタルアミドの収置を増大させ 30 ることができる。

【0127】また、反応時間も、アンモニアの使用量、 反応温度等により若干異なるが、通常、1~24時間程 度とするのが好ましく、3~10時間程度とするのがよ り好ましい。このような時間範囲において、4-ブロモ フタルアミドの収量を増大させることができる。

【0128】 「2-3] 次いで、4-ブロモフタルア ミドを、脱水剤で処理することにより、式 (IX) の4-ブロモフタロニトリルを得る。

ル、五酸化リン、オキシ塩化リン、ポリリン酸エステ ル、トリフェニルホスフィン、ホスゲン、無水酢酸、ベ ンゼンスルホニルクロリド等が挙げられ、これらの中で も、特に、塩化チオニル、五酸化リン、オキシ塩化リ ン、ポリリン酸エステル、トリフェニルホスフィン、ホ スゲンのうちの少なくとも1種を用いるのが好ましい。 これらの脱水剤を用いることにより、比較的温和な条件 下で、収率よく反応を行なうことができるという利点が

いが、4-ブロモフタルアミド1モルに対して、例え ば、1~10モル程度とするのが好ましく、2~4モル 程度とするのがより好ましい。脱水剤の使用量が少なす ぎると、未反応の4-ブロモフタルアミドが多く残存す る場合がある。一方、アンモニアの使用量を、前記上限 値を超えて多くしても、それ以上、4-プロモフタロニ トリルの収量の増大が見込めず、脱水剤が無駄になる場

【0131】なお、常温で液体の脱水剤を用いる場合に 10 は、前記範囲を超えた過剰量を用いて、脱水剤自体に反 応溶媒を兼ねさせることもできる。

【0132】また、反応溶媒としては、前記常温で液体 の脱水剤を用いることができる他、例えば、塩化メチレ ン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、1,1, 2,2-テトラクロロエタンのようなハロゲン化炭化水 素類、n-ヘキサン、石油エーテル、トルエン、ベンゼ ン、キシレンのような炭化水素類、アセトン、メチルエ チルケトン、メチルイソブチルケトンのようなケトン 類、酢酸エチル、酢酸メチルのようなエステル類、ジエ れないが、4-ブロモフタルイミド1モルに対して、例 20 チルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロ フラン、ジオキサンのようなエーテル類、アセトニトリ ル、プロピオニトリルのようなニトリル類、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルリン 酸トリアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ジ メトキシエタン、N-メチルピロリドン、1,3-ジメ チル-2-イミダゾリジノン等の各種有機溶媒が挙げら れ、これらのうちの1種または2種以上を組み合わせて 用いることができる。

> 【0133】処理温度としては、特に限定されないが、 例えば、-10~60℃程度とするのが好ましく、0~ 20℃程度とするのがより好ましい。このような温度範 囲において、4-ブロモフタロニトリルの収量を増大さ せることができる。

【0134】なお、処理温度は、前記温度範囲内で一定 に保つようにしてもよいし、必要に応じて変化させるよ うにしてもよい。

【0135】また、処理時間も、脱水剤の使用量、処理 温度等により若干異なるが、通常、0.5~8時間程度 とするのが好ましく、1~5時間程度とするのがより好 【0129】との脱水剤としては、例えば、塩化チオニ 40 ましい。このような時間範囲において、4-ブロモフタ ロニトリルの収量を増大させることができる。

> 【0136】以上のような工程[2-1]~[2-3] を経て、4-ブロモフタロニトリルが合成(製造)され

> 【0137】なお、前記各工程[2-1]~[2-3] においては、それぞれ、例えば、抽出、洗浄、再結晶等 の後処理操作により、各化合物の精製および/または単 離を行なうようにしてもよい。また、前記各工程 [2-1]~[2-3]において得られた各化合物(合成物)

【0130】脱水剤の使用量としては、特に限定されな 50 は、このような後処理操作を、必要に応じて省略し、そ

のまま次工程に供するようにしてもよい。

【0138】以上、本発明の4-フタロニトリル誘導体 の製造方法および4 – フタロニトリル誘導体の実施形態 に基づいて説明したが、本発明は、これに限定されるも のではない。

【0139】例えば、本発明では、必要に応じて、任意 の工程を追加するようにしてもよい。

【0140】なお、本発明の4-フタロニトリル誘導体 の製造方法は、例えば3-フタロニトリル誘導体、複数 の位置に置換基を有するフタロニトリル誘導体等の合成 10 にも適用することができる。

[0141]

【実施例】次に、本発明の具体的実施例について説明す る。

【0142】(実施例1)<0> まず、4-ブロモフ タロニトリルを、次のようにして得た。

【0143】<0-1> 4-ブロモ無水フタル酸9 0.8g(0.4mol)を、ホルムアミド450g (10mol) に加え、120~130℃に保って3時 間攪拌した。

【0144】反応終了後、反応液を室温まで冷却した 後、この反応液にメタノールを400mL加え、析出し た結晶を濾別した。得られた結晶を、少量のメタノール で洗浄した後、一晩風乾させた。

【0145】とれにより、76.9gの4-プロモフタ ルイミドの白色結晶を得た(mp235~236℃)。 【0146】<0-2> 次に、この4-ブロモフタル イミド76.9g(0.34mol)を冷却して-5~

0℃に保ちながら、28%アンモニア水溶液400mL に少量ずつ加えた。その後、室温下で一晩(8時間)攪 30 拌した。

【0147】反応終了後、析出した結晶を濾別して、蒸 留水、メタノールの順で洗浄した後、減圧下で赤外線ラ ンプを用いて乾燥させた。

【0148】 これにより、74.5gの4-プロモフタ ルアミドの白色固体を得た(mp209~210℃(d ec.)).

【0149】<0-3> 次に、氷冷下5~10℃に保 ったジメチルホルムアミド(DMF)360mLに、塩 て滴下し、同温度で1時間攪拌した。

【0150】次いで、この溶液に、4-ブロモフタルア ミド74.5g(0.31mol)を冷却して、0~5 °Cに保ちながら、少量ずつ加えた。その後、5~10°C に保って1時間攪拌し、さらに室温下で2時間攪拌し

【0151】反応終了後、反応液を氷水に注加し、析出 した結晶を濾別し、蒸留水で洗浄した後、室温下で風乾

【0152】得られた結晶に対して、トルエン、n-へ 50

キサンからの再結晶操作を行なった。

【0153】 これにより、60.0gの4-ブロモフタ ロニトリルの白色結晶を得た(mp139~143 °C) 。

【0154】<0-4> 次に、4-ブロモフタロニト リル33.5g(0.16mol) をジメチルホルムア ミド(DMF)325mLに溶解した。

【0155】次いで、この溶液に、炭酸カリウム44. 8g(0.32mol)、および、下記式(VIII-1) 【式(VIII-1)中、R、=H]のベンジルメルカプタ ン20.1g(0.16mol)を加えた。

[0156]

【化24】

【0157】この混合物を加熱し、70~80℃に保っ て3時間攪拌した後、室温まで冷却した。

【0158】その後、反応液を氷水に注加し、析出した 20 結晶を濾別し、この結晶を蒸留水で洗浄した後、50℃ で送風乾燥した。さらに、得られた結晶に対して、トル エンからの再結晶操作を行った。

【0159】 これにより、下記式 (VII-1) 「式 (VII - 1)中、R₁=H]の4-ベンジルチオフタロニトリ ル34.3gを白色結晶として得た(mp139.5~ 141°C).

[0160]

【化25】

【0161】<0-5> 次に、4-ベンジルチオフタ ロニトリル25.0g(0.10mol)を、酢酸水溶 液250mL(酢酸210mL+水40mL)に加え、 氷水浴により5~10℃に冷却した。

【0162】この溶液に、塩素ガス22.5g(0.3 2mol)を、同温度を維持しつつ1時間かけて導入 し、導入終了後、同温度で1時間攪拌した。この反応液 化チオニル91.2g(0.77mol)を30分かけ 40 を氷水に注加し、約1時間攪拌した後、析出した結晶を 濾別した。

> 【0163】得られた結晶を、水、イソプロピルアルコ ールの順で洗浄した後、40℃で送風乾燥した。

【0164】 これにより、下記式(I) [式(I)中、 X=C1]の4-クロロスルホニルフタロニトリル1 6.6gを白色結晶として得た。

[0165]

【化26】

【0166】との4-クロロスルホニルフタロニトリルのNMRおよび質量分析による分析データを、以下に示す。

[0167] H-NMR (CDC1₃): 8. 48 (d), 8. 42 (dd), 8. 16 (d)

 $MS(m/e):226(M^{+})$

【0168】<1> 次に、28%アンモニア水溶液4 0mLに氷冷下、5~10℃に保って、4-クロロスル ホニルフタロニトリル4.1g(18mmo1)を、少 量ずつ加えた。添加終了後、室温下で一晩(8時間) 攪 拌した。

【0169】次いで、再度、氷水下、5~10℃に冷却し、濃塩酸を滴下して、pHを1~2に調整した。析出した結晶を濾別し、蒸留水で洗浄した後、50℃で送風乾燥した。得られた固体に対して、蒸留水からの再結晶操作を行った。

【0170】 これにより、下記式 (VI) [式 (VI) 中、 $L_1=L_2=H$] の4-スルホンアミドフタロニトリル 2. 6 g を淡黄色固体として得た $(mp187\sim18$ 8. 5 \mathbb{C})。

[0171]

[化27]

【0172】なお、4-スルホンアミドフタロニトリルの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、69%であった。

【0173】(実施例2)前記工程<1>における反応条件を、以下に示すように変更した以外は、前記実施例1と同様にして、4-スルホンアミドフタロニトリルを合成した。

【0174】前記工程<1>において、アンモニア水に 4- クロロスルホニルフタロニトリルを加えた後、-5 ~0 C c c c d 6時間攪拌した。

【0175】なお、4-スルホンアミドフタロニトリルの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、59%であった。

【0176】(実施例3)前記工程<0-5>において、塩素ガスに代わり、臭素液を用い、臭素液を酢酸水溶液に滴下したこと以外は、前記実施例1と同様にして、前記式(I)[式(I)中、X=Br]の4-ブロモスルホニルフタロニトリルを合成した。

【0177】 この4 - プロモスルホニルフタロニトリル を用いて、前記実施例1と同様にして、4 - スルホンア 50

ミドフタロニトリルを合成した。

【0178】なお、4-スルホンアミドフタロニトリルの4-ブロモスルホニルフタロニトリルからの収率は、62%であった。

【0179】(実施例4)前記工程<0-5>において、塩素ガスに代わり、ヨウ素液を用い、反応条件を以下のように変更した以外は、前記実施例1と同様にして、前記式(I)[式(I)中、X=I]の4-ヨードスルホニルフタロニトリルを合成した。

0 【0180】前記工程<0-5>において、4-ベンジルチオフタロニトリルを、酢酸水溶液に加え、35~40℃に加熱した。この溶液に、ヨウ素液を、同温度を維持しつつ、3時間かけて滴下し、添加終了後、同温度で1時間攪拌した。

【0181】この4-ヨードスルホニルフタロニトリルを用いて、前記実施例1と同様にして、4-スルホンアミドフタロニトリルを合成した。

【0182】なお、4-スルホンアミドフタロニトリルの4-ヨードスルホニルフタロニトリルからの収率は、60%であった。

【0183】(実施例5)前記工程<1>において、アンモニア水溶液に代わり、 $75\%ジメチルアミン水溶液40mLを用いた以外は、前記実施例1と同様にして、前記式(VI)[式(VI)中、<math>L_1=L_2=CH_s$]の4-スルホンジメチルアミドフタロニトリルを合成した。【0184】なお、4-スルホンジメチルアミドフタロニトリルの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、<math>71%であった。

【0185】(実施例6)前記実施例1と同様にして、 30 4-クロロスルホニルフタロニトリルを合成した。

【0186】 この4-クロロスルホニルフタロニトリル4.1g(18mmol)を、0.01M塩酸水溶液50mLに少量ずつ加えた。添加終了後、常圧下に5~10℃で2時間攪拌した。

【0187】反応終了後、飽和塩化ナトリウム水溶液50mLとジクロロメタン100mLから目的物を抽出し、有機層を減圧下濃縮した。

【0188】 これにより、下記式(II)の3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸2.6gを白色固体として得40 た。

[0189]

【化28】

【0190】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸の4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、69%であった。

50 【0191】(実施例7)反応条件を、以下に示すよう

に変更した以外は、前記実施例6と同様にして、3,4 -ジシアノベンゼンスルホン酸を合成した。

【0192】4-クロロスルホニルフタロニトリルを塩酸水溶液に少量ずつ加え、添加終了後、常圧下に45~50℃で4時間攪拌した。

【0193】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸の4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、62%であった。

【0194】(実施例8)前記実施例1と同様にして、 4-クロロスルホニルフタロニトリルを合成した。

【0195】との4-クロロスルホニルフタロニトリル 4.1g(18mmol)を、1.0M水酸化ナトリウム水溶液 40m Lに少量ずつ加えた。添加終了後、 $5\sim15$ で 2 時間攪拌した。

【0196】反応終了後、飽和塩化ナトリウム水溶液50mLとジクロロメタン100mLから目的物を抽出し、有機層を減圧下濃縮した。

[0197] とれにより、下記式 (IV) [式 (IV) 中、Q=Na, n=1] の3, 4-ジシアノベンゼンスルホン酸ナトリウム2. 9 g を白色固体として得た。

[0198]

【化29】

【0199】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸ナトリウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、73%であった。

【0200】(実施例9)反応条件を、以下に示すように変更した以外は、前記実施例8と同様にして、3,4 -ジシアノベンゼンスルホン酸ナトリウムを合成した。

【0201】4-クロロスルホニルフタロニトリルを塩酸水溶液に少量ずつ加え、添加終了後、常圧下に50~60℃で6時間攪拌した。

【0202】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸ナトリウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、65%であった。

【0203】(実施例10)水酸化ナトリウム水溶液に 代わり、0.5M水酸化カルシウム水溶液40mLを用 40 いた以外は、前記実施例8と同様の操作を行なった。

【0204】 これにより、前記式 (IV) [式 (IV) 中、Q=Ca、n=2] の3, 4-ジシアノベンゼンスルホン酸カルシウム2. 7gを白色固体として得た。

【0205】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸カルシウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、70%であった。

【0206】(実施例11)水酸化ナトリウム水溶液に 代わり、1.0M水酸化アンモニウム水溶液50mLを 用いた以外は、前記実施例8と同様の操作を行なった。 【0207】 これにより、前記式(IV) [式(IV) 中、Q=NH $_{\bullet}$ 、n=1] 03, 4-ジシアノベンゼンスルホン酸アンモニウム2.8gを白色固体として得た。

【0208】なお、3、4-ジシアノベンゼンスルホン酸アンモニウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、68%であった。

【0209】(実施例12)水酸化ナトリウム水溶液に 代わり、1.0M水酸化トリエチルアンモニウム水溶液 50mLを用いた以外は、前記実施例8と同様の操作を 10 行なった。

【0210】 これにより、前記式 (IV) [式 (IV) 中、Q= (CH₃ CH₂) $_3$ NH、 $_1=1$] の3, $_4-$ ジシアノベンゼンスルホン酸トリエチルアンモニウム3. 8 gを淡黄色固体として得た。

【0211】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸トリエチルアンモニウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、71%であった。

【0212】(実施例13)水酸化ナトリウム水溶液に 代わり、1.0M水酸化トリエタノールアンモニウム水 20 溶液50mLを用いた以外は、前記実施例8と同様の操 作を行なった。

【0213】 これにより、前記式(IV) [式(IV) 中、Q=(HOCH₂ CH₂)₃ NH、n=1] の3, 4 - ジシアノベンゼンスルホン酸トリエタノールアンモニウム4.5 gを淡黄色固体として得た。

【0214】なお、3,4-ジシアノベンゼンスルホン酸トリエタノールアンモニウムの4-クロロスルホニルフタロニトリルからの収率は、73%であった。

【0215】(比較例1)前記工程<1>において、4 -クロロスルホニルフタロニトリルに代わり、下記式 (XIII-1)の4-メシルフタロニトリルを用いた以外 は、前記実施例1と同様にして、4-スルホンアミドフ タロニトリルの合成を試みたが、4-スルホンアミドフ タロニトリルは、得られなかった。

[0216]

【化30】

【0217】(比較例2)前記工程<1>において、4 -クロロスルホニルフタロニトリルに代わり、下記式 (XIII-2)の4-トシルフタロニトリルを用いた以外 は、前記実施例1と同様にして、4-スルホンアミドフ タロニトリルの合成を試みたが、4-スルホンアミドフ タロニトリルは、得られなかった。

[0218]

【化31】

50

[0219]

【発明の効果】以上述べたように、本発明によれば、4 - フタロニトリル誘導体を、容易かつ高い収率で製造す るととができる。

【0220】また、反応に用いる出発物質等の種類、反 応温度や反応時間を、適宜選択することにより、4-フ*10

* タロニトリル誘導体の収率をより向上させることができ る。

【0221】さらに、出発物質である式(1)で示され る4-フタロニトリル誘導体(4-ハロゲン化スルホニ ルフタロニトリル)を、4-ブロモフタロニトリルから 合成(製造)することや、さらに、この4-プロモフタ ロニトリルを4-ブロモ無水フタル酸から合成(製造) することにより、前記効果をさらに向上させることがで きる。

フロントページの続き

(51)Int.C7.7 // C O 7 B 61/00 識別記号

FΙ

テーマコート' (参考)

C 0 7 B 61/00

300

300